

A cette couche interne de la tunique moyenne, dont l'épaisseur est toujours considérable, succèdent des faisceaux de fibres musculaires qui, sur des coupes longitudinales de la veine, apparaissent comme des îlots formés par une série de cercles clairs, présentant à leur centre la section d'un noyau. Ces faisceaux, dans la partie externe de la tunique moyenne, ont presque tous une direction transversale, et ils s'entrecroisent à angle droit avec des faisceaux longitudinaux. Ils sont habituellement séparés les uns des autres par du tissu conjonctif, de telle sorte que ce tissu se poursuit sans interruption depuis la tunique interne jusqu'à l'externe. Entre les faisceaux connectifs, on observe souvent des granulations ou des amas de granulations de pigment sanguin, ce qui montre que des globules rouges se sont infiltrés dans la paroi veineuse. L'épaisseur de la tunique moyenne ainsi modifiée est de deux à dix fois plus considérable qu'à l'état normal.

La dilatation porte non seulement sur le tronc de la veine, mais aussi sur toutes les veinules qui y arrivent et aussi sur leurs vasa vasorum. Ces derniers vaisseaux sont très flexueux, dilatés, sinueux, et leurs parois sont épaissies. Lorsque la dilatation d'une veine est très prononcée, ils peuvent eux-mêmes acquérir un diamètre très considérable au sein de la tunique moyenne et s'étendre jusqu'à sa partie la plus interne. Il arrive parfois que les vasa vasorum dilatés et flexueux forment avec la veine principale des tumeurs caverneuses très compliquées.

Les plaques calcaires des veines se développent dans la portion fibreuse et interne de la tunique moyenne : des granulations calcaires se déposent d'abord dans les faisceaux de tissu conjonctif ou entre eux ; bientôt elles grossissent, se soudent les unes aux autres pour former des plaques transparentes sillonnées de stries irrégulières opaques et granuleuses.

Le plus souvent, au lieu d'être dilatées régulièrement, les veines variqueuses sont élargies seulement en certains points de leur trajet et présentent alors des dilatations fusiformes ou sacciformes. Dans ces points, leur paroi est très amincie ; sur des coupes comprenant toute leur épaisseur on observe des modifications analogues à celles des parois artérielles dans les poches anévrysmales. La tunique musculaire a disparu plus ou moins complètement ; il n'en reste plus que des îlots, et les deux tuniques interne et externe confondues constituent à elles seules la paroi de la veine dilatée.

Les poches variqueuses peuvent s'amincir au point de se rompre et donner lieu à des hémorrhagies.

Le tissu conjonctif induré et la peau hypertrophiée au voisinage des varices présentent les altérations histologiques du phlegmon chronique ou de l'éléphantiasis. Il s'y forme souvent de petits foyers purulents qui se réunissent et s'ouvrent en laissant une plaie ulcéreuse dont le fond, et les bords sont indurés. Ces ulcères s'agrandissent ensuite, se fondent les uns avec les autres et atteignent ainsi des dimensions considérables.

L'inflammation gagne souvent la surface des os, et elle s'y traduit par des néoformations osseuses, sous forme de stalactites qui parfois sont fort étendues.

TUMEURS DES VEINES. — On n'observe pas de tumeurs primitives des veines, sauf les angiomes qui se développent dans leur paroi, et qui ont été décrits à la page 288.

Les tumeurs secondaires observées dans les veines sont, au contraire, communes. Souvent, lorsqu'une veine se trouve englobée par une des tumeurs dites malignes, le carcinome et le sarcome par exemple, sa paroi donne naissance au tissu morbide qui végète sous forme de bourgeons vascularisés dans le calibre du vaisseau. Ces bourgeons déterminent une gêne de la circulation et une coagulation du sang, de telle sorte qu'on les trouve compris au milieu d'un caillot. Il peut se faire aussi que des portions de ces bourgeons soient détachées et forment des embolus. Il est probable que la généralisation de certains sarcomes, des sarcomes encéphaloïdes surtout, se fait par le transport de fragments du tissu morbide, entraînés par le torrent circulatoire, qui vont se greffer dans divers organes, dans le poumon en particulier, et deviennent l'origine de tumeurs secondaires. Aussi, les tumeurs primitives des testicules, des reins, des membres, donnent-elles lieu à des métastases dans les poumons, tandis que celles-ci se produisent surtout dans le foie lorsque la tumeur a son siège primitif dans l'estomac et l'intestin. Dans le premier cas, le transport du produit métastatique s'est effectué par le système veineux général, tandis que pour le second il s'est fait par le système de la veine porte.

Ce sont les sarcomes surtout qui semblent se généraliser par métastase veineuse, tandis que les carcinomes donnent naissance à des tumeurs secondaires qui se développent presque toujours sur le trajet des vaisseaux lymphatiques.

CHAPITRE XI

LÉSIONS DES VAISSEAUX LYMPHATIQUES.

§ 1. — **Histologie normale.**

La structure des troncs et des vaisseaux lymphatiques est semblable à celle des veines de même calibre. On leur décrit aussi trois tuniques, une adventice, une moyenne musculaire et une interne extrêmement mince, tapissée de cellules endothéliales. Les valvules sont beaucoup plus nombreuses dans les lymphatiques que dans les veines. Au-dessus d'elles, le vaisseau présente un renflement assez considérable (renflement supra-valvulaire), au niveau duquel la tunique moyenne montre de nombreuses fibres musculaires entrecroisées dans tous les sens. Dans les autres régions, au contraire, les éléments musculaires ont une direction transversale. Les renflements supra-valvulaires semblent jouer un rôle important dans la circulation de la lymphe.

Les capillaires lymphatiques, comme les capillaires sanguins, sont dépourvus d'éléments musculaires. Ils se montrent sous la forme de tubes cylindriques ou aplatis limités par un endothélium dont la forme est caractéristique. Les cellules qui le composent, après avoir été fixées par le nitrate d'argent, présentent des dents latérales mousses et s'engrenant les unes dans les autres.

Tandis que les veines prennent naissance dans le réseau capillaire, les lymphatiques naissent au sein même des tissus et n'ont à leur origine aucune communication directe avec le système sanguin. Les lymphatiques se jettent dans les veines sous-clavières, à gauche par le canal thoracique, à droite par le grand canal lymphatique. C'est ainsi que la lymphe, absorbée directement dans les tissus, se mélange au sang veineux après avoir cheminé dans le système lymphatique.

Depuis la découverte des lymphatiques jusqu'à Magendie, on leur attribuait un rôle exclusif dans les phénomènes de l'absorption.

Bien que Magendie ait démontré que les veines absorbent activement, on n'en doit pas moins considérer les lymphatiques comme les principaux agents de l'absorption.

Une des questions les plus intéressantes et des plus débattues est celle de l'origine des vaisseaux lymphatiques dans les tissus. A l'époque où l'on étudiait ces vaisseaux par des injections faites à l'aide du mercure et d'une forte pression, on croyait que le réseau ainsi injecté était la seule origine du système lymphatique. Mais depuis qu'on s'est servi de liquides plus pénétrants, du bleu de Prusse dissous dans l'eau par exemple, on a pu injecter de nombreux vaisseaux lymphatiques dans lesquels le mercure ne pouvait pénétrer. Il suffit même de faire, avec une seringue de Pravaz, une injection interstitielle de bleu de Prusse dans le tissu conjonctif pour que ce liquide pénètre dans quelques vaisseaux lymphatiques. Cependant on ne peut pas remplir complètement le réseau lymphatique par cette méthode. Pour le faire, il est nécessaire que la pointe de la canule pénètre directement dans un vaisseau. On doit admettre néanmoins que les vaisseaux lymphatiques s'ouvrent dans les mailles du tissu conjonctif, puisque, en injectant ces dernières, le liquide pénètre habituellement dans quelques vaisseaux lymphatiques. Nous avons montré plus haut comment les cavités séreuses sont une dépendance du système lymphatique, en ce sens qu'il existe des communications directes entre les séreuses et les vaisseaux de ce système. Aussi n'y a-t-il pas de modification pathologique des séreuses sans que les lymphatiques correspondants ne soient en même temps altérés.

§ 2. -- Histologie pathologique des vaisseaux lymphatiques.

La *lymphangite* ou inflammation des vaisseaux lymphatiques est une affection assez commune, tantôt aiguë, tantôt chronique et d'intensité variable. On l'a étudiée surtout à la surface des séreuses et dans l'utérus. Dans la pleurésie, la péricardite et la péritonite, les coupes qui comprennent l'exsudat et la séreuse sous-jacente montrent très nettement dans celle-ci la lumière des vaisseaux lymphatiques coupés dans diverses directions. Ces vaisseaux sont dilatés et contiennent une substance tout à fait semblable à celle de l'exsudat de la surface de la séreuse. Ils renferment du pus ou de la fibrine en-

globant des corpuscules de pus, lorsque l'inflammation de la séreuse est purulente.

L'endothélium de ces vaisseaux est toujours gonflé, desquamé et proliféré, et leur paroi est infiltrée d'éléments nouveaux et même de globules de pus.

Dans les lymphangites des membres, lorsqu'elles sont intenses, l'inflammation suppurative s'étend au tissu cellulo-adipeux qui avoisine les lymphatiques enflammés, de telle sorte qu'ils forment, avec le tissu induré qui les entoure, un cordon dur, infiltré de pus, dont le diamètre est bien plus considérable que celui d'un lymphatique simplement rempli.

Dans la métrite puerpérale, les vaisseaux lymphatiques qui se trouvent aux angles de l'utérus et dans le ligament large se montrent souvent dilatés et remplis de pus. Leurs tuniques sont infiltrées de globules de pus.

On a considéré les gaines périvasculaires du cerveau comme de véritables lymphatiques. Mais elles sont, en réalité, une dépendance des espaces sous-arachnoïdiens. Nous étudierons les altérations pathologiques qu'on observe dans ces gaines à propos des maladies de l'encéphale.

Il convient d'ajouter que dans certains cas de carcinome de l'estomac on a rencontré les vaisseaux lymphatiques de la plèvre et du poumon complètement remplis et distendus par du pus plus ou moins caséeux. MM. Raynaud, Troisier, etc., en ont publié des observations. Nous avons observé des altérations analogues des vaisseaux lymphatiques pulmonaires dans un cas de gommes syphilitiques de l'estomac (Voy., pour plus de détails, à l'article Poumon).

Cette réplétion des vaisseaux lymphatiques de la plèvre et du poumon, dans des tumeurs de l'estomac, ne saurait être interprétée comme le résultat du transport direct dans les lymphatiques de produits venant de la tumeur primitive. Il nous semble qu'on doit l'attribuer bien plutôt à une lymphangite subaiguë secondaire, simplement inflammatoire dans certains cas, de nature carcinomateuse dans d'autres, et qui est liée à l'inflammation simple ou cancéreuse des ganglions bronchiques.

Dilatation des vaisseaux lymphatiques (lymphangiectasie). — Dans l'éléphantiasis et dans la macroglossie congénitale, les vaisseaux lymphatiques sont dilatés sans que leur structure ait subi de notables

modifications. Leurs cellules épithéliales sont développées et faciles à voir. L'injection de ces vaisseaux est toujours plus facile qu'à l'état normal. (Voyez pages 290 et suivantes.)

Lésions des vaisseaux lymphatiques dans les tumeurs. — La tuberculose des vaisseaux lymphatiques s'observe très souvent dans les séreuses (plèvre, péricarde, péritoine).

Sur le péritoine viscéral, au niveau des ulcérations tuberculeuses de l'intestin, on voit souvent des cordons noueux, blancs, opaques, qui partent en rayonnant du fond induré de l'ulcération. Ces cordons, qui forment un relief à la surface péritonéale de l'intestin, se rendent à travers le mésentère aux ganglions lymphatiques voisins. A leur surface, on voit souvent des granulations tuberculeuses faire saillie, et lorsqu'on les coupe en travers, on en fait sortir une substance caséuse blanche ou jaunâtre et opaque. Le contenu de ces vaisseaux présente des cellules lymphatiques ordinaires, des corpuscules plus volumineux remplis de granulations graisseuses et des granulations graisseuses libres. On en fait l'étude histologique sur des coupes obtenues après durcissement par les méthodes habi-

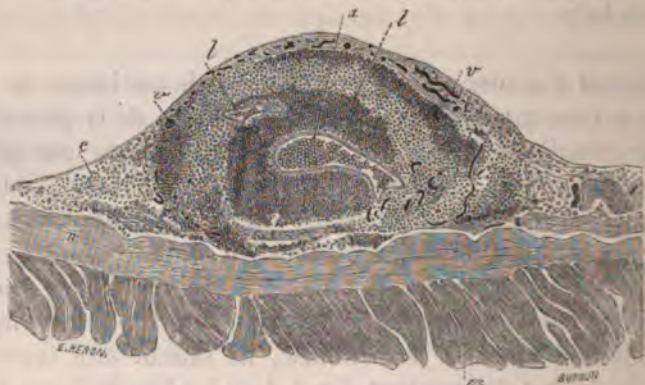


FIG 255. — Section à travers un vaisseau lymphatique tuberculeux de la surface de l'intestin : a, cavité du lymphatique qui est remplie de cellules lymphatiques et qui est rétrécie; c, tissu conjonctif sous-péritonéal au milieu duquel passe le lymphatique dont les parois sont très épaissies par le développement du tissu tuberculeux; l, tissu tuberculeux dont la zone externe est formée de cellules arrondies plus volumineuses que celles de la zone interne, lesquelles sont caséuses; v, vaisseaux capillaires; n, couche des fibres musculaires lisses longitudinales; m, couche des fibres musculaires transversales de l'intestin.

tuelles. On y observe toutes les phases du développement des granulations tuberculeuses. Dans un premier degré, les vaisseaux sont remplis d'éléments cellulaires : les uns sont des cellules lymphatiques ordinaires, les autres proviennent vraisemblablement de

l'endothélium vasculaire. La paroi des lymphatiques et le tissu conjonctif voisin sont infiltrés de cellules embryonnaires dans une grande étendue. Dans un second degré, les cellules groupées dans la paroi des lymphatiques et dans le tissu conjonctif forment des nodules ayant tous les caractères des granulations tuberculeuses. Les granulations tuberculeuses, disposées sur le trajet des vaisseaux lymphatiques, sont plus ou moins espacées. Souvent elles se touchent et même se confondent avec des granulations voisines pour former une masse de tubercules confluent.

Il peut se faire aussi que l'inflammation tuberculeuse des vaisseaux lymphatiques se propage jusqu'au canal thoracique, qui est alors rempli de pus caséux, tandis que des granulations tuberculeuses se forment dans sa paroi.

Lorsqu'un *carcinome* développe une inflammation dans les vaisseaux lymphatiques qui partent de la tumeur, on les voit former des cordons durs dont le volume augmente peu à peu jusqu'à celui d'une plume de corbeau. C'est ce qui a lieu, par exemple, dans certains carcinomes durs de la mamelle, où plusieurs angioleucites répétées finissent par transformer les vaisseaux lymphatiques en des cordons durs, pleins et complètement squirrheux.

Dans les carcinomes secondaires des poumons et de la plèvre, on voit quelquefois, à la surface de cette séreuse, des réseaux lymphatiques noueux et indurés, gris, semi-transparents ou opaques. Les vaisseaux qui composent ces réseaux contiennent un suc laiteux formé par de grandes cellules semblables à celles de la tumeur. On trouve parfois aussi de petites nodosités carcinomateuses comprises dans leur paroi. On peut observer les mêmes formes de la dégénérescence carcinomateuse des vaisseaux lymphatiques dans les autres séreuses, dans le péritoine notamment.

Les lymphatiques communiquent avec les alvéoles du carcinome (voy. page 208). Il est dès lors très probable que les cellules qu'ils contiennent peuvent pénétrer dans ces vaisseaux, y cheminer plus ou moins loin, s'y multiplier ensuite et devenir le point de départ de la transformation carcinomateuse de leur paroi et des nodules secondaires développés à leur voisinage.

CHAPITRE XII

LÉSIONS DES GANGLIONS LYMPHATIQUES

§ 1. — Histologie normale des ganglions lymphatiques.

Si l'on en juge d'après les descriptions des auteurs, la structure des ganglions lymphatiques serait très compliquée, mais en réalité elle est fort simple. Les ganglions lymphatiques présentent à considérer : une capsule fibreuse, une substance corticale qui est interrompue seulement au niveau du hile et qui comprend les follicules et les sinus, enfin une substance médullaire qui s'étend jusqu'au hile et qui renferme les cordons folliculaires et les espaces caverneux lymphatiques.

Dans la capsule fibreuse des ganglions lymphatiques, les faisceaux connectifs forment un feutrage plus serré que dans le tissu conjonctif diffus. De cette capsule se dégagent des travées fibreuses qui se divisent, s'anastomosent et convergent finalement vers le hile de l'organe où elles se terminent. Elle est traversée par les vaisseaux lymphatiques afférents qui l'atteignent à différents points de sa surface, le hile excepté, et s'ouvrent dans un système cavitaire sur la disposition duquel nous allons revenir. Les vaisseaux efférents prennent également naissance dans ce système cavitaire ; ils se constituent à l'état de canaux distincts dans le hile de l'organe, et ils en sortent à son niveau.

Le *système caverneux*, qui correspond aux sinus et aux voies lymphatiques de Ilis, est sillonné par les artères et les veines du ganglion. Ces vaisseaux sanguins ne sont pas seulement plongés dans les espaces de ce système ; ils occupent le centre des travées fibreuses qui se dégagent de la capsule et qui convergent vers le hile. De ces travées fibreuses partent de petits faisceaux de tissu conjonctif qui, se divisant et s'anastomosant avec des faisceaux voisins, forment un réseau compliqué qui, au point de vue histologique, ne diffère, dans ce qu'il a d'essentiel, du grand épiploon que parce que ses trabécules

rayonnent dans toutes les directions, tandis que dans le grand épiploon les travées sont placées dans un même plan. Sur des coupes de ganglions, perpendiculaires à une artère par exemple, on voit cette artère entourée d'un anneau qui représente la section trans-



FIG. 256. — Coupe de la substance médullaire d'un ganglion lymphatique du bœuf : *a*, substance folliculaire ; *b*, travées fibreuses ; *c*, voies de la lymphe ; *d*, vaisseaux capillaires sanguins. — Grossissement de 300 diamètres. (Figure empruntée à M. Recklinghausen.)

versale d'une travée fibreuse. De la limite de cet anneau partent en rayonnant des travées de tissu conjonctif réticulé.

Ces travées ne possèdent jamais de noyaux dans leur intérieur, ni dans leur continuité, ni au point où elles s'entre-croisent. Elles sont recouvertes de cellules endothéliales plates semblables à celles qu'on observe sur les fines travées du grand épiploon. Les mailles du réticulum du système caveux des ganglions lymphatiques sont remplies d'une lymphe extrêmement riche en cellules lymphatiques. Aussi, pour les distinguer, faut-il les examiner sur des coupes du ganglion lymphatique que l'on a traitées par le pinceau.

Si l'on injecte par piqûre, avec du bleu de Prusse soluble, un ganglion lymphatique, le liquide coloré remplit tout le système des voies lymphatiques et sort par les vaisseaux efférents. Sur des coupes

de l'organe ainsi injecté on voit que la masse d'injection ne s'est pas répandue dans toutes ses parties. Elle a pénétré dans les voies parcourues par la lymphe depuis les vaisseaux afférents jusqu'aux efférents en dessinant, dans la substance corticale, les sinus lymphatiques et dans la substance médullaire les espaces caverneux qui conduisent aux vaisseaux efférents. Mais elle a ménagé en les laissant complètement incolores les follicules et les cordons folliculaires.

Les *follicules* se voient bien surtout dans les ganglions du mésentère au moment de la digestion, parce qu'ils sont légèrement translucides, tandis que les voies lymphatiques précédemment décrites sont remplies de chyle et forment des zones opaques. Ces follicules sont arrondis à la surface libre du ganglion, tandis que du côté du hile ils forment un ou plusieurs prolongements sinueux qui leur appartiennent en propre, bien qu'on leur ait donné un nom distinct, celui de *cordons folliculaires*. Nous désignerons tout le follicule ainsi compris sous le nom de *système folliculaire*, réservant aux voies parcourues par la lymphe le nom de système caverneux lymphatique.

Les artères et les veines de ganglion comprises dans les grosses travées fibreuses du ganglion cheminent dans les espaces caverneux, tandis que les capillaires sanguins n'existent que dans le système folliculaire où ils forment un réseau.

Le tissu qui compose les follicules et les cordons folliculaires est analogue à celui qui occupe tout le système caverneux ; il en diffère seulement par la minceur plus grande de ses travées et par la moindre dimension de ses mailles. Les capillaires qui se ramifient dans la substance folliculaire sont enveloppés d'une couche spéciale formée de fibrilles fines qui se divisent, s'anastomosent et finalement vont se confondre avec les travées du réticulum connectif de la substance folliculaire. Il n'y a ni noyaux ni cellules dans l'épaisseur de ces travées, pas plus dans leur continuité que dans leurs points de jonction. Les noyaux qui ont été décrits par certains auteurs appartiennent à des cellules endothéliales, extrêmement minces, qui s'étendent à la surface des travées du réticulum et les recouvrent à la manière d'un vernis (1).

(1) Pour se convaincre que les noyaux que l'on observe sur les travées du réticulum, tant de la substance folliculaire que du système caverneux, ne sont pas compris dans les travées, il faut avoir recours aux méthodes suivantes. Deux ganglions lymphatiques semblables sont enlevés à un chien que l'on vient de sacrifier. Dans l'un d'eux, on injecte

La limite entre les follicules et le système caveux lymphatique se montre assez nettement dessinée soit sur les préparations faites après injection interstitielle de bleu de Prusse, soit sur des préparations obtenues après le durcissement par l'alcool et l'action du pinceau. Dans le tissu caveux, les mailles du réticulum étant plus larges et les cellules lymphatiques moins nombreuses que dans le système folliculaire, le pinceau les dégage d'abord et le système caveux forme autant d'espaces clairs, mais on ne distingue pas entre ces deux systèmes de véritable membrane limitante. On peut du reste démontrer par l'expérience qu'il y a un passage assez facile entre la substance folliculaire et le système caveux. Pour cela on introduit chez un lapin du vermillon en poudre fine, délayé dans l'eau, au milieu du tissu conjonctif profond qui entoure le nerf sciatique. L'animal étant sacrifié quarante-huit heures après cette opération, on trouve les vaisseaux lymphatiques qui partent de la région où le vermillon a été répandu, remplis comme si on les avait injectés eux-mêmes. Les ganglions lombaires où se rendent ces vaisseaux contiennent aussi du vermillon, qui est surtout fixé dans le système caveux, de telle sorte que les follicules apparaissent à la surface de l'organe comme des cercles blancs entourés de lisérés rouges. Sur des coupes faites après durcissement, on voit que les grains de vermillon sont contenus dans des cellules. Ces cellules sont de deux espèces : des cellules lymphatiques et des cellules endothéliales qui recouvrent les travées du réticulum. Mais on observe aussi des grains de vermillon dans quelques-unes des cellules lymphatiques de la substance folliculaire.

Dans un phénomène physiologique, le transport du chyle à travers les ganglions du mésentère pendant la digestion, on trouve des gra-

par piqure 1 centimètre cube de solution d'acide osmique à 1 pour 100, puis on fait durcir ce ganglion en le soumettant à l'action successive de l'alcool, de la gomme et de l'alcool ; on en fait ensuite des coupes qui sont traitées au pinceau. On y reconnaît le long des travées ou au niveau de leur entre-croisement des noyaux ovalaires bien dessinés. L'autre ganglion est placé pendant vingt-quatre heures dans l'alcool au tiers, puis il est durci par la gomme et l'alcool. Les coupes que l'on en fait ensuite sont plongées dans l'eau et traitées au pinceau, et le réticulum, tant de la substance réticulée que du système caveux, s'y montre complètement dépouillé de tout élément cellulaire. On peut donc à volonté faire deux préparations différentes pour montrer la structure du réticulum. Dans l'une tous les noyaux sont conservés, dans l'autre tous les noyaux ont disparu. Dans la première de ces préparations, sous l'influence de l'acide osmique, les éléments cellulaires endothéliaux ont été fixés ; dans l'autre, au contraire, ils ont été décollés des travées sur lesquelles ils reposaient, sous l'influence de l'alcool dilué qui agit comme liquide dissociateur. On doit donc conclure que les noyaux existaient à la surface des travées et qu'ils en ont été chassés par le pinceau, qui eût été sans action si ces noyaux en avaient occupé l'épaisseur

nulations graisseuses, non seulement dans les espaces du système caveux lymphatique, mais encore dans les cellules du système folliculaire, bien qu'elles y soient en moindre proportion. Il est donc probable que les mailles du tissu réticulé des follicules sont en communication avec les mailles du système caveux, d'où l'on doit conclure qu'un ganglion lymphatique n'est autre chose qu'une cavité lymphatique compliquée ou une cavité séreuse placée sur le trajet des vaisseaux lymphatiques.

Les vaisseaux afférents entrent dans cette cavité par différents points de la surface du ganglion lymphatique, et les vaisseaux efférents en sortent au niveau du hile. Là, ils sont logés à côté des artères et des veines qui possèdent des parois distinctes, tandis que les lymphatiques efférents sont de simples canaux creusés au milieu du tissu conjonctif et recouvert d'endothélium.

Si la circulation de la lymphe est facile dans le système caveux, il n'en est pas de même dans le système folliculaire. Il est probable que les organes qui le composent, follicules et cordons folliculaires, jouent un rôle important dans la formation des cellules lymphatiques. Celles-ci, après s'être développées dans la substance folliculaire pénétreraient dans le système caveux, et entreraient ainsi dans la grande circulation lymphatique.

§ 2. — Histologie pathologique des ganglions lymphatiques.

PIGMENTATION DES GANGLIONS. — On observe très souvent une coloration noire des ganglions lymphatiques péri-bronchiques de l'adulte et du vieillard. Une coloration analogue peut se montrer dans d'autres ganglions, lorsque les régions d'où proviennent leurs vaisseaux afférents ont été le siège d'infiltrations de sang ou de matières étrangères granuleuses et colorées. C'est ainsi que lorsque des poudres colorées ont été introduites dans le derme par la pratique populaire du tatouage, les ganglions lymphatiques correspondants présentent dans leur intérieur des particules colorées. Si la matière colorée, au lieu d'avoir été déposée dans le tissu conjonctif, existe ou est introduite dans le sang, la pigmentation des ganglions lymphatiques n'a pas lieu, ou bien elle est très limitée : c'est ce qui résulte des expériences de Langerhans. Nous avons relaté plus haut avec quelle rapidité se fait la pénétration des particules colorées dans les ganglions lymphatiques lorsqu'elles sont déposées

dans le tissu conjonctif. On a vu également que, lorsque du sang sorti des vaisseaux séjourne dans l'intérieur des tissus, il subit une série de métamorphoses qui aboutissent à la formation de granules pigmentaires. Ceux-ci repris par les lymphatiques viennent se fixer dans les ganglions.

Comme on vient de le voir, les particules colorées qu'on remarque dans les ganglions sont de deux espèces : elles procèdent du sang, ou bien elles sont étrangères à l'organisme. Les premières sont jaunes, rouges, brunes ou noires, elles sont arrondies ou anguleuses ; quelques auteurs disent même avoir trouvé à côté d'elles de vrais cristaux d'hématoidine (Rebsamen). Les secondes, formées par des matières opaques, paraissent toujours noires ou foncées à la lumière réfractée. Ces substances sont du charbon, du vermillon, des poudres métalliques, etc.

Les ganglions infiltrés de pigment sont gris ardoisés ou noirs ou marbrés de gris, de blanc et de noir. La pigmentation siège surtout dans le système caveux lymphatique ; le système folliculaire est plus faiblement coloré. Lorsqu'il n'y a que quelques stries noirâtres dans les ganglions, elles occupent exclusivement les fentes du système caveux.

En général, les ganglions infiltrés de pigmentation sont plus volumineux et plus consistants qu'à l'état normal. L'augmentation de volume d'un ganglion sous l'influence de la pénétration du pigment peut être facilement reproduite par des expériences sur les animaux. Chez un rat, si, comme nous l'avons déjà dit, on injecte avec une seringue de Pravaz un demi-centimètre cube d'eau tenant en suspension des grains de vermillon, dans le tissu conjonctif péri-sciatique, on voit, au bout de vingt-quatre heures, un des deux ganglions lombaires fortement coloré par le vermillon présenter un diamètre deux fois plus considérable que celui du ganglion symétrique. Cette augmentation de volume ne tient pas seulement à l'accumulation de particules étrangères, mais surtout à la congestion et à l'inflammation qu'elles déterminent.

Chez l'homme, certains des ganglions pigmentés sont durs et présentent une surface de section sèche, luisante, dont on ne fait sortir aucun suc par la pression.

Ces derniers ont subi, sous l'influence de l'irritation lente déterminée par la présence de la matière pigmentaire, une véritable transformation fibreuse. Sur des coupes, on constate que les artères

sont entourées de zones fibreuses épaisses et que les cellules comprises dans le tissu connectif qui les entoure sont infiltrées de pigment. Les travées du réticulum de la substance caverneuse sont hypertrophiées, leurs cellules endothéliales contiennent des granulations pigmentaires; les cellules lymphatiques qui combler les mailles du réticulum en renferment aussi. La substance folliculaire n'est plus distincte de la substance caverneuse, et partout le ganglion se montre avec l'aspect que nous venons de décrire. Il peut même arriver que le tissu réticulé ait disparu d'une manière complète, et que le tissu conjonctif périvasculaire infiltré de pigment occupe tout l'organe. Mais ce sont là des exemples de transformation complète des ganglions et d'adénite interstitielle avec pigmentation qui n'existent que chez les vieillards ou chez les ouvriers mineurs.

Les ganglions qui ne sont que peu pigmentés, comme par exemple les ganglions bronchiques à la suite des pneumonies, les ganglions des plis articulaires à la suite des phlegmons ou des hémorragies du tissu conjonctif des membres, se montrent avec des caractères bien différents. Ils sont hypertrophiés; ils donnent un suc abondant dans lequel on trouve des cellules petites, sphériques, contenant des granulations pigmentaires jaunes, rouges ou brunes. Lorsque l'altération est ancienne, toutes les granulations pigmentaires sont absolument noires. Dans ce suc, il existe aussi de grandes cellules ramifiées ou anguleuses contenant plusieurs noyaux ovalaires et des grains de pigment.

Sur des coupes, on constate que la substance caverneuse est principalement le siège de la pigmentation, et que, à côté des cellules lymphatiques pigmentées, il en est d'autres qui sont incolores. Les cellules endothéliales du réticulum de la substance folliculaire contiennent aussi des granulations colorées. Elles sont alors légèrement tuméfiées et se détachent plus facilement.

ADÉNITE AIGUE. — Les ganglions enflammés sont quelquefois augmentés considérablement de volume; ils tendent à prendre une forme sphérique, ou bien, s'ils se trouvent au contact des ganglions voisins également tuméfiés, ils s'aplatissent les uns contre les autres. Le tissu conjonctif qui les entoure est le siège d'un œdème inflammatoire; ses vaisseaux sont dilatés et autour d'eux il se produit de petites ecchymoses. Dans les *adénites intenses*, ce tissu conjonctif œdémateux présente des îlots purulents, ou bien il s'y forme un abcès, de telle sorte que le ganglion lymphatique peut être complète-

ment entouré d'une couche de pus. Cette lésion doit être désignée sous le nom de *périadénite*.

Dans le ganglion lui-même on trouve des altérations qui varient suivant le degré de l'inflammation. Dans une première période, il se fait un œdème inflammatoire qui est surtout bien marqué dans le système caverneux lymphatique; les follicules et les cordons folliculaires sont beaucoup plus accusés que d'habitude, parce qu'ils forment des taches ou des traînées opaques sur un fond légèrement translucide.

Dans certains cas, l'hypérémie et les suffusions sanguines qui l'accompagnent déterminent, avec l'augmentation de volume, une coloration rouge ou rouge brun de tout le ganglion; celui-ci ressemble alors au tissu splénique. Telle est la lésion observée d'habitude dans les ganglions bronchiques à la suite de la pneumonie ou de la bronchite intense et capillaire. Le suc de ces ganglions contient, à côté de cellules lymphatiques ordinaires, d'autres cellules lymphatiques dans lesquelles se montrent des globules rouges ou des fragments de ces derniers. Un grand nombre de globules rouges nagent aussi dans le liquide de la préparation.

A une période plus avancée, la distinction entre les deux substances des ganglions n'est plus possible, et lorsqu'on en râcle la surface de coupe, on en fait sortir un suc très abondant comme celui du carcinome mou. Sur la section des ganglions normaux, vingt-quatre heures après la mort, on obtient un suc légèrement lactescent analogue à celui que donne un sarcome encéphaloïde; mais dans le cas d'inflammation, ce suc est beaucoup plus abondant et plus lactescent.

Examiné au microscope, ce suc montre un grand nombre de cellules lymphatiques et de grosses cellules endothéliales tuméfiées, contenant un ou plusieurs noyaux. Quelquefois ces dernières cellules, qui atteignent jusqu'à trois centièmes de millimètres, ressemblent aux cellules à noyaux multiples de la moelle des os; cependant elles sont moins volumineuses et elles contiennent encore moins de noyaux que dans certaines formes d'inflammation subaiguë ou chronique que nous étudierons plus loin.

Dans la suppuration diffuse des ganglions, leur surface de section donne par le râclage du pus crémeux; les vaisseaux lymphatiques afférents et efférents sont remplis et distendus par le même liquide.

L'inflammation suppurative des ganglions peut aller jusqu'à la formation de foyers franchement purulents ou jusqu'à l'infiltration purulente complète. Elle est quelquefois accompagnée d'hémorrhagies plus ou moins étendues; le sang s'infiltre alors dans le parenchyme du ganglion enflammé.

Les globules de pus qui occupent les foyers purulents ne diffèrent pas notablement des cellules lymphatiques normales; cependant ils contiennent un plus grand nombre de granulations graisseuses, et, à côté d'eux, se montrent de gros corps granuleux.

Des coupes faites sur un ganglion enflammé durci par l'acide picrique et traité par le pinceau, laissent voir dans la première période de l'inflammation (gonflement et œdème), les modifications des cellules que nous avons indiquées, notamment le gonflement et la multiplication des noyaux des cellules endothéliales. Les travées du système caveux sont tuméfiées; au lieu d'être formées par une substance homogène, elles paraissent constituées par une substance fibrillaire et granuleuse. Ces travées ont atteint jusqu'à cinq et même dix fois leur diamètre normal.

Dans la substance folliculaire, les travées du stroma réticulé, moins notablement gonflées, sont simplement parsemées de granulations.

Lorsque le ganglion enflammé affecte la couleur rouge de la rate, les capillaires de la substance folliculaire sont fortement dilatés, remplis de globules rouges du sang, et, entre les éléments lymphatiques qui comblent les mailles du stroma réticulé, on observe des îlots de globules rouges ou des globules rouges disséminés. Pour observer nettement cette dernière disposition, il faut faire durcir le ganglion dans l'alcool à 40° Cartier, y pratiquer des coupes minces, les colorer au carmin et les examiner dans la glycérine. Les globules rouges apparaissent alors comme autant de petits cercles à bords nets et non colorés par le carmin.

Lorsque l'adénite arrive à la suppuration, on observe sur les coupes, au niveau des foyers purulents, des pertes de substances irrégulières à la limite desquelles on peut suivre le processus de la destruction des fibrilles du stroma réticulé. Celles-ci se gonflent, se ramollissent et forment finalement un détrit granuleux qui est absorbé par les cellules lymphatiques voisines.

Il faut noter encore que le tissu conjonctif lâche qui accompagne les gros vaisseaux est infiltré de globules de pus.

L'adénite aiguë est rarement primitive. Le plus souvent, elle se

montre dans des ganglions dont les racines lymphatiques sont plongées dans un foyer inflammatoire. Il est très probable que l'inflammation du ganglion est alors liée au transport de substances irritantes encore mal déterminées, élaborées dans le foyer inflammatoire ou provenant de l'extérieur. Comme foyers inflammatoires causes d'adénites, nous devons citer les pneumonies, les bronchites, les eczémas impétigineux, le chancre mou, la blennorrhagie, les excoérations et ulcérations, les ulcérations de l'intestin, celles de la fièvre typhoïde notamment. On observe aussi des adénites dans les maladies infectieuses (syphilis, peste, scarlatine, variole, etc.), maladies dans lesquelles il y a, selon toute probabilité, transport de matières virulentes dans les voies lymphatiques.

ADÉNITE CHRONIQUE. — On a l'habitude de rattacher à l'inflammation chronique des ganglions lymphatiques la transformation fibreuse simple, la transformation caséuse simple ou scrofuleuse, enfin les dégénérescences calcaires.

La transformation *fibreuse* est assez commune dans les ganglions bronchiques et inguinaux des sujets avancés en âge. Le plus souvent elle s'accompagne d'une hypertrophie légère et de pigmentation. Elle consiste dans une augmentation d'épaisseur du tissu conjonctif périvasculaire du système caveux. Les travées réticulées de ce système sont doublées ou triplées de volume, et dans nombre de points elles paraissent fibrillaires.

Le parenchyme folliculaire présente par contre une atrophie plus ou moins considérable et pouvant aller jusqu'à sa disparition complète. Le plus souvent on n'en trouve plus que des îlots disséminés de forme irrégulière, siégeant particulièrement à la périphérie du ganglion.

Chez les sujets lymphatiques ou *scrofuleux* l'engorgement des ganglions qui succède d'habitude aux inflammations catarrhales des muqueuses ou aux éruptions humides de la peau aboutit à une transformation des ganglions préalablement hypertrophiés. On a souvent l'occasion d'examiner, soit après la mort, soit à la suite d'opérations chirurgicales, des ganglions cervicaux hypertrophiés et strumeux. Ils sont, en général, réunis en une masse volumineuse; ils présentent chez le même individu des variétés d'aspect dues à ce que les uns sont plus anciennement atteints que les autres et ils

de l'organe ainsi injecté on voit que la masse d'injection ne s'est pas répandue dans toutes ses parties. Elle a pénétré dans les voies parcourues par la lymphe depuis les vaisseaux afférents jusqu'aux efférents en dessinant, dans la substance corticale, les sinus lymphatiques et dans la substance médullaire les espaces caverneux qui conduisent aux vaisseaux efférents. Mais elle a ménagé en les laissant complètement incolores les follicules et les cordons folliculaires.

Les *follicules* se voient bien surtout dans les ganglions du mésentère au moment de la digestion, parce qu'ils sont légèrement translucides, tandis que les voies lymphatiques précédemment décrites sont remplies de chyle et forment des zones opaques. Ces follicules sont arrondis à la surface libre du ganglion, tandis que du côté du hile ils forment un ou plusieurs prolongements sinueux qui leur appartiennent en propre, bien qu'on leur ait donné un nom distinct, celui de *cordons folliculaires*. Nous désignerons tout le follicule ainsi compris sous le nom de *système folliculaire*, réservant aux voies parcourues par la lymphe le nom de système caverneux lymphatique.

Les artères et les veines de ganglion comprises dans les grosses travées fibreuses du ganglion cheminent dans les espaces caverneux, tandis que les capillaires sanguins n'existent que dans le système folliculaire où ils forment un réseau.

Le tissu qui compose les follicules et les cordons folliculaires est analogue à celui qui occupe tout le système caverneux; il en diffère seulement par la minceur plus grande de ses travées et par la moindre dimension de ses mailles. Les capillaires qui se ramifient dans la substance folliculaire sont enveloppés d'une couche spéciale formée de fibrilles fines qui se divisent, s'anastomosent et finalement vont se confondre avec les travées du réticulum connectif de la substance folliculaire. Il n'y a ni noyaux ni cellules dans l'épaisseur de ces travées, pas plus dans leur continuité que dans leurs points de jonction. Les noyaux qui ont été décrits par certains auteurs appartiennent à des cellules endothéliales, extrêmement minces, qui s'étendent à la surface des travées du réticulum et les recouvrent à la manière d'un vernis (1).

(1) Pour se convaincre que les noyaux que l'on observe sur les travées du réticulum, tant de la substance folliculaire que du système caverneux, ne sont pas compris dans les travées, il faut avoir recours aux méthodes suivantes. Deux ganglions lymphatiques semblables sont enlevés à un chien que l'on vient de sacrifier. Dans l'un d'eux, on injecte

La limite entre les follicules et le système caveux lymphatique se montre assez nettement dessinée soit sur les préparations faites après injection interstitielle de bleu de Prusse, soit sur des préparations obtenues après le durcissement par l'alcool et l'action du pinceau. Dans le tissu caveux, les mailles du réticulum étant plus larges et les cellules lymphatiques moins nombreuses que dans le système folliculaire, le pinceau les dégage d'abord et le système caveux forme autant d'espaces clairs, mais on ne distingue pas entre ces deux systèmes de véritable membrane limitante. On peut du reste démontrer par l'expérience qu'il y a un passage assez facile entre la substance folliculaire et le système caveux. Pour cela on introduit chez un lapin du vermillon en poudre fine, délayé dans l'eau, au milieu du tissu conjonctif profond qui entoure le nerf sciatique. L'animal étant sacrifié quarante-huit heures après cette opération, on trouve les vaisseaux lymphatiques qui partent de la région où le vermillon a été répandu, remplis comme si on les avait injectés eux-mêmes. Les ganglions lombaires où se rendent ces vaisseaux contiennent aussi du vermillon, qui est surtout fixé dans le système caveux, de telle sorte que les follicules apparaissent à la surface de l'organe comme des cercles blancs entourés de lisérés rouges. Sur des coupes faites après durcissement, on voit que les grains de vermillon sont contenus dans des cellules. Ces cellules sont de deux espèces : des cellules lymphatiques et des cellules endothéliales qui recouvrent les travées du réticulum. Mais on observe aussi des grains de vermillon dans quelques-unes des cellules lymphatiques de la substance folliculaire.

Dans un phénomène physiologique, le transport du chyle à travers les ganglions du mésentère pendant la digestion, on trouve des gra-

par piqure 1 centimètre cube de solution d'acide osmique à 1 pour 100, puis on fait durcir ce ganglion en le soumettant à l'action successive de l'alcool, de la gomme et de l'alcool; on en fait ensuite des coupes qui sont traitées au pinceau. On y reconnaît le long des travées ou au niveau de leur entre-croisement des noyaux ovalaires bien dessinés. L'autre ganglion est placé pendant vingt-quatre heures dans l'alcool au tiers, puis il est durci par la gomme et l'alcool. Les coupes que l'on en fait ensuite sont plongées dans l'eau et traitées au pinceau, et le réticulum, tant de la substance réticulée que du système caveux, s'y montre complètement dépouillé de tout élément cellulaire. On peut donc à volonté faire deux préparations différentes pour montrer la structure du réticulum. Dans l'une tous les noyaux sont conservés, dans l'autre tous les noyaux ont disparu. Dans la première de ces préparations, sous l'influence de l'acide osmique, les éléments cellulaires endothéliaux ont été fixés; dans l'autre, au contraire, ils ont été décollés des travées sur lesquelles ils reposaient, sous l'influence de l'alcool dilué qui agit comme liquide dissociateur. On doit donc conclure que les noyaux existaient à la surface des travées et qu'ils en ont été chassés par le pinceau, qui eût été sans action si ces noyaux en avaient occupé l'épaisseur

nulations graisseuses, non seulement dans les espaces du système caveux lymphatique, mais encore dans les cellules du système folliculaire, bien qu'elles y soient en moindre proportion. Il est donc probable que les mailles du tissu réticulé des follicules sont en communication avec les mailles du système caveux, d'où l'on doit conclure qu'un ganglion lymphatique n'est autre chose qu'une cavité lymphatique compliquée ou une cavité séreuse placée sur le trajet des vaisseaux lymphatiques.

Les vaisseaux afférents entrent dans cette cavité par différents points de la surface du ganglion lymphatique, et les vaisseaux efférents en sortent au niveau du hile. Là, ils sont logés à côté des artères et des veines qui possèdent des parois distinctes, tandis que les lymphatiques efférents sont de simples canaux creusés au milieu du tissu conjonctif et recouvert d'endothélium.

Si la circulation de la lymphe est facile dans le système caveux, il n'en est pas de même dans le système folliculaire. Il est probable que les organes qui le composent, follicules et cordons folliculaires, jouent un rôle important dans la formation des cellules lymphatiques. Celles-ci, après s'être développées dans la substance folliculaire pénétreraient dans le système caveux, et entreraient ainsi dans la grande circulation lymphatique.

§ 2. — Histologie pathologique des ganglions lymphatiques.

PIGMENTATION DES GANGLIONS. — On observe très souvent une coloration noire des ganglions lymphatiques péri-bronchiques de l'adulte et du vieillard. Une coloration analogue peut se montrer dans d'autres ganglions, lorsque les régions d'où proviennent leurs vaisseaux afférents ont été le siège d'infiltrations de sang ou de matières étrangères granuleuses et colorées. C'est ainsi que lorsque des poudres colorées ont été introduites dans le derme par la pratique populaire du tatouage, les ganglions lymphatiques correspondants présentent dans leur intérieur des particules colorées. Si la matière colorée, au lieu d'avoir été déposée dans le tissu conjonctif, existe ou est introduite dans le sang, la pigmentation des ganglions lymphatiques n'a pas lieu, ou bien elle est très limitée : c'est ce qui résulte des expériences de Langerhans. Nous avons relaté plus haut avec quelle rapidité se fait la pénétration des particules colorées dans les ganglions lymphatiques lorsqu'elles sont déposées

dans le tissu conjonctif. On a vu également que, lorsque du sang sorti des vaisseaux séjourne dans l'intérieur des tissus, il subit une série de métamorphoses qui aboutissent à la formation de granules pigmentaires. Ceux-ci repris par les lymphatiques viennent se fixer dans les ganglions.

Comme on vient de le voir, les particules colorées qu'on remarque dans les ganglions sont de deux espèces : elles procèdent du sang, ou bien elles sont étrangères à l'organisme. Les premières sont jaunes, rouges, brunes ou noires, elles sont arrondies ou anguleuses ; quelques auteurs disent même avoir trouvé à côté d'elles de vrais cristaux d'hématoïdine (Rebsamen). Les secondes, formées par des matières opaques, paraissent toujours noires ou foncées à la lumière réfractée. Ces substances sont du charbon, du vermillon, des poudres métalliques, etc.

Les ganglions infiltrés de pigment sont gris ardoisés ou noirs ou marbrés de gris, de blanc et de noir. La pigmentation siège surtout dans le système caveux lymphatique ; le système folliculaire est plus faiblement coloré. Lorsqu'il n'y a que quelques stries noirâtres dans les ganglions, elles occupent exclusivement les fentes du système caveux.

En général, les ganglions infiltrés de pigmentation sont plus volumineux et plus consistants qu'à l'état normal. L'augmentation de volume d'un ganglion sous l'influence de la pénétration du pigment peut être facilement reproduite par des expériences sur les animaux. Chez un rat, si, comme nous l'avons déjà dit, on injecte avec une seringue de Pravaz un demi-centimètre cube d'eau tenant en suspension des grains de vermillon, dans le tissu conjonctif péri-sciatique, on voit, au bout de vingt-quatre heures, un des deux ganglions lombaires fortement coloré par le vermillon présenter un diamètre deux fois plus considérable que celui du ganglion symétrique. Cette augmentation de volume ne tient pas seulement à l'accumulation de particules étrangères, mais surtout à la congestion et à l'inflammation qu'elles déterminent.

Chez l'homme, certains des ganglions pigmentés sont durs et présentent une surface de section sèche, luisante, dont on ne fait sortir aucun suc par la pression.

Ces derniers ont subi, sous l'influence de l'irritation lente déterminée par la présence de la matière pigmentaire, une véritable transformation fibreuse. Sur des coupes, on constate que les artères

sont entourées de zones fibreuses épaisses et que les cellules comprises dans le tissu connectif qui les entoure sont infiltrées de pigment. Les travées du réticulum de la substance caverneuse sont hypertrophiées, leurs cellules endothéliales contiennent des granulations pigmentaires; les cellules lymphatiques qui combler les mailles du réticulum en renferment aussi. La substance folliculaire n'est plus distincte de la substance caverneuse, et partout le ganglion se montre avec l'aspect que nous venons de décrire. Il peut même arriver que le tissu réticulé ait disparu d'une manière complète, et que le tissu conjonctif périvasculaire infiltré de pigment occupe tout l'organe. Mais ce sont là des exemples de transformation complète des ganglions et d'adénite interstitielle avec pigmentation qui n'existent que chez les vieillards ou chez les ouvriers mineurs.

Les ganglions qui ne sont que peu pigmentés, comme par exemple les ganglions bronchiques à la suite des pneumonies, les ganglions des plis articulaires à la suite des phlegmons ou des hémorrhagies du tissu conjonctif des membres, se montrent avec des caractères bien différents. Ils sont hypertrophiés; ils donnent un suc abondant dans lequel on trouve des cellules petites, sphériques, contenant des granulations pigmentaires jaunes, rouges ou brunes. Lorsque l'altération est ancienne, toutes les granulations pigmentaires sont absolument noires. Dans ce suc, il existe aussi de grandes cellules ramifiées ou anguleuses contenant plusieurs noyaux ovalaires et des grains de pigment.

Sur des coupes, on constate que la substance caverneuse est principalement le siège de la pigmentation, et que, à côté des cellules lymphatiques pigmentées, il en est d'autres qui sont incolores. Les cellules endothéliales du réticulum de la substance folliculaire contiennent aussi des granulations colorées. Elles sont alors légèrement tuméfiées et se détachent plus facilement.

ADÉNITE AIGUE. — Les ganglions enflammés sont quelquefois augmentés considérablement de volume; ils tendent à prendre une forme sphérique, ou bien, s'ils se trouvent au contact des ganglions voisins également tuméfiés, ils s'aplatissent les uns contre les autres. Le tissu conjonctif qui les entoure est le siège d'un œdème inflammatoire; ses vaisseaux sont dilatés et autour d'eux il se produit de petites ecchymoses. Dans les *adénites intenses*, ce tissu conjonctif œdémateux présente des îlots purulents, ou bien il s'y forme un abcès, de telle sorte que le ganglion lymphatique peut être complète-

ment entouré d'une couche de pus. Cette lésion doit être désignée sous le nom de *périadénite*.

Dans le ganglion lui-même on trouve des altérations qui varient suivant le degré de l'inflammation. Dans une première période, il se fait un œdème inflammatoire qui est surtout bien marqué dans le système caverneux lymphatique; les follicules et les cordons folliculaires sont beaucoup plus accusés que d'habitude, parce qu'ils forment des taches ou des traînées opaques sur un fond légèrement translucide.

Dans certains cas, l'hypérémie et les suffusions sanguines qui l'accompagnent déterminent, avec l'augmentation de volume, une coloration rouge ou rouge brun de tout le ganglion; celui-ci ressemble alors au tissu splénique. Telle est la lésion observée d'habitude dans les ganglions bronchiques à la suite de la pneumonie ou de la bronchite intense et capillaire. Le suc de ces ganglions contient, à côté de cellules lymphatiques ordinaires, d'autres cellules lymphatiques dans lesquelles se montrent des globules rouges ou des fragments de ces derniers. Un grand nombre de globules rouges nagent aussi dans le liquide de la préparation.

A une période plus avancée, la distinction entre les deux substances des ganglions n'est plus possible, et lorsqu'on en râcle la surface de coupe, on en fait sortir un suc très abondant comme celui du carcinome mou. Sur la section des ganglions normaux, vingt-quatre heures après la mort, on obtient un suc légèrement lactescent analogue à celui que donne un sarcome encéphaloïde; mais dans le cas d'inflammation, ce suc est beaucoup plus abondant et plus lactescent.

Examiné au microscope, ce suc montre un grand nombre de cellules lymphatiques et de grosses cellules endothéliales tuméfiées, contenant un ou plusieurs noyaux. Quelquefois ces dernières cellules, qui atteignent jusqu'à trois centièmes de millimètres, ressemblent aux cellules à noyaux multiples de la moelle des os; cependant elles sont moins volumineuses et elles contiennent encore moins de noyaux que dans certaines formes d'inflammation subaiguë ou chronique que nous étudierons plus loin.

Dans la suppuration diffuse des ganglions, leur surface de section donne par le râclage du pus crêmeux; les vaisseaux lymphatiques afférents et efférents sont remplis et distendus par le même liquide.

L'inflammation suppurative des ganglions peut aller jusqu'à la formation de foyers franchement purulents ou jusqu'à l'infiltration purulente complète. Elle est quelquefois accompagnée d'hémorragies plus ou moins étendues; le sang s'infiltré alors dans le parenchyme du ganglion enflammé.

Les globules de pus qui occupent les foyers purulents ne diffèrent pas notablement des cellules lymphatiques normales; cependant ils contiennent un plus grand nombre de granulations graisseuses, et, à côté d'eux, se montrent de gros corps granuleux.

Des coupes faites sur un ganglion enflammé durci par l'acide picrique et traité par le pinceau, laissent voir dans la première période de l'inflammation (gonflement et œdème), les modifications des cellules que nous avons indiquées, notamment le gonflement et la multiplication des noyaux des cellules endothéliales. Les travées du système caveux sont tuméfiées; au lieu d'être formées par une substance homogène, elles paraissent constituées par une substance fibrillaire et granuleuse. Ces travées ont atteint jusqu'à cinq et même dix fois leur diamètre normal.

Dans la substance folliculaire, les travées du stroma réticulé, moins notablement gonflées, sont simplement parsemées de granulations.

Lorsque le ganglion enflammé affecte la couleur rouge de la rate, les capillaires de la substance folliculaire sont fortement dilatés, remplis de globules rouges du sang, et, entre les éléments lymphatiques qui combler les mailles du stroma réticulé, on observe des îlots de globules rouges ou des globules rouges disséminés. Pour observer nettement cette dernière disposition, il faut faire durcir le ganglion dans l'alcool à 40° Cartier, y pratiquer des coupes minces, les colorer au carmin et les examiner dans la glycérine. Les globules rouges apparaissent alors comme autant de petits cercles à bords nets et non colorés par le carmin.

Lorsque l'adénite arrive à la suppuration, on observe sur les coupes, au niveau des foyers purulents, des pertes de substances irrégulières à la limite desquelles on peut suivre le processus de la destruction des fibrilles du stroma réticulé. Celles-ci se gonflent, se ramollissent et forment finalement un détrit granuleux qui est absorbé par les cellules lymphatiques voisines.

Il faut noter encore que le tissu conjonctif lâche qui accompagne les gros vaisseaux est infiltré de globules de pus.

L'adénite aiguë est rarement primitive. Le plus souvent, elle se

montre dans des ganglions dont les racines lymphatiques sont plongées dans un foyer inflammatoire. Il est très probable que l'inflammation du ganglion est alors liée au transport de substances irritantes encore mal déterminées, élaborées dans le foyer inflammatoire ou provenant de l'extérieur. Comme foyers inflammatoires causes d'adénites, nous devons citer les pneumonies, les bronchites, les eczémas impétigineux, le chancre mou, la blennorrhagie, les excoérations et ulcérations, les ulcérations de l'intestin, celles de la fièvre typhoïde notamment. On observe aussi des adénites dans les maladies infectieuses (syphilis, peste, scarlatine, variole, etc.), maladies dans lesquelles il y a, selon toute probabilité, transport de matières virulentes dans les voies lymphatiques.

ADÉNITE CHRONIQUE. — On a l'habitude de rattacher à l'inflammation chronique des ganglions lymphatiques la transformation fibreuse simple, la transformation caséuse simple ou scrofuleuse, enfin les dégénérescences calcaires.

La transformation *fibreuse* est assez commune dans les ganglions bronchiques et inguinaux des sujets avancés en âge. Le plus souvent elle s'accompagne d'une hypertrophie légère et de pigmentation. Elle consiste dans une augmentation d'épaisseur du tissu conjonctif périvasculaire du système caveux. Les travées réticulées de ce système sont doublées ou triplées de volume, et dans nombre de points elles paraissent fibrillaires.

Le parenchyme folliculaire présente par contre une atrophie plus ou moins considérable et pouvant aller jusqu'à sa disparition complète. Le plus souvent on n'en trouve plus que des îlots disséminés de forme irrégulière, siégeant particulièrement à la périphérie du ganglion.

Chez les sujets lymphatiques ou *scrofuleux* l'engorgement des ganglions qui succède d'habitude aux inflammations catarrhales des muqueuses ou aux éruptions humides de la peau aboutit à une transformation des ganglions préalablement hypertrophiés. On a souvent l'occasion d'examiner, soit après la mort, soit à la suite d'opérations chirurgicales, des ganglions cervicaux hypertrophiés et strumeux. Ils sont, en général, réunis en une masse volumineuse; ils présentent chez le même individu des variétés d'aspect dues à ce que les uns sont plus anciennement atteints que les autres et ils

montrent les différentes phases de l'évolution de l'adénite scrofuleuse. Les uns sont simplement hypertrophiés et congestionnés. Les autres, et ce sont les plus caractéristiques de l'adénite scrofuleuse dans sa période d'état, tout en conservant leur forme, sont extrêmement volumineux, de couleur gris-jaunâtre, pâles, de consistance molle, élastique.

Leur surface de section est généralement sèche; en regardant avec attention à l'œil nu ou armé d'une loupe, on y voit une foule de petits grains ou points opaques sur un fond gris semi-transparent.

Ces petits points opaques forment par leur accroissement et leur réunion de petits îlots caséeux, jaunes, plus ou moins résistants.

Dans une seconde période, ces îlots se fondent les uns dans les autres et donnent une masse opaque, blanchâtre, grumeleuse, dont la consistance et la sécheresse varient suivant que la lésion est plus ou moins ancienne.

Lorsque cette transformation est de vieille date, le ganglion hypertrophié paraît constitué par une substance crayeuse, sèche, non vasculaire, qui se détache par grumeaux, et qui est enveloppée par la capsule du ganglion plus ou moins épaissie.

Comme dernier terme de cette lésion, on voit survenir la transformation calcaire.

On trouve assez souvent chez les vieillards des ganglions formés par une capsule fibreuse contenant une pierre légèrement lobulée et retenue à la capsule par des filaments fibreux qui pénètrent dans son intérieur. Cette pierre est friable, ou bien elle est assez consistante pour rebondir, si on la laisse tomber sur une surface dure. Il est rare cependant que la pétrification soit aussi complète; le plus souvent les ganglions pétrifiés renferment seulement une ou plusieurs petites masses calcaires dont le volume et la forme sont très variables.

Lorsqu'on examine au microscope les ganglions strumeux dans leur période d'état, c'est-à-dire lorsqu'ils sont hypertrophiés, de couleur gris jaunâtre et qu'ils sont parsemés de petits points ou îlots opaques, on y trouve deux lésions : un épaississement des cloisons fibreuses, et une dégénérescence granulo-graisseuse des éléments cellulaires du système folliculaire.

Tout au début, les tractus fibreux, qui de la périphérie du ganglion se dirigent vers le hile, sont épaissis et ils forment des bandes

de tissu conjonctif qui accompagnent les vaisseaux sanguins et divisent le tissu adénoïde en îlots distincts.

A mesure que le tissu conjonctif devient plus abondant, les îlots de tissu adénoïde qu'il limite prennent une forme sphérique. Il se produit là le même phénomène que dans certaines cirrhoses du foie où le lobule hépatique est divisé et subdivisé en petits groupes de cellules qui sont ronds et entourés de bandes de tissu fibreux.

Les coupes colorées au picro-carminate d'ammoniaque montrent alors, à un faible grossissement, de petits îlots colorés en rouge orangé formés par du tissu réticulé des follicules et entourés par de larges bandes de tissu conjonctif embryonnaire ou fibreux coloré en rouge carmin.

On trouve, dans les petits îlots, de grosses cellules possédant un noyau ovoïde volumineux muni d'un nucléole et formées d'un protoplasma délicat, mou, granuleux, renfermant souvent des granulations graisseuses. Ces cellules, dont le noyau se colore facilement par le carmin, ont une forme allongée, un peu aplatie ou globuleuse. Elles contiennent rarement deux noyaux.

Sur des coupes aussi minces qu'on peut les obtenir sur la pièce à l'état frais, et traitées avec ménagement par le pinceau, puis colorées au picro-carminate, on peut étudier au mieux la structure des îlots; ils sont constitués par un réticulum dont les fibrilles sont plus molles, plus épaisses, plus grenues et plus friables que les fibres normales du tissu réticulé folliculaire. Au bord des fibrilles, lorsqu'on les examine à un fort grossissement, on voit de petites granulations, et leur surface est grenue. Ce sont des fibrilles du tissu réticulé imbibées, tuméfiées et ramollies. Les mailles qu'elles forment sont beaucoup plus larges qu'à l'état normal, et ces mailles enserrant les grosses cellules granulo-graisseuses, à noyau ovoïde, que nous venons de décrire. Dans les points où les cellules ont été tout à fait chassées par l'action du pinceau, il reste encore quelques granulations graisseuses fixées aux fibrilles du réticulum.

Sur les coupes faites après le séjour du ganglion dans de l'alcool faible, coupes qu'on débarrasse complètement de leurs cellules par l'agitation dans l'eau, on voit à l'œil nu, à la place de chaque point opaque, un espace clair. Celui-ci montre au microscope la charpente du tissu réticulé avec ses vaisseaux capillaires.

Le tissu fibreux qui entoure les îlots opaques est formé de fibrilles appartenant au tissu réticulé primitif. Mais ces fibrilles sont épaissies et rigides; elles affectent une direction parallèle à la sur-

face des petits îlots, et elles laissent entre elles de petites cellules rondes.

Les coupes obtenues après durcissement complet par le liquide de Müller, la gomme et l'alcool montrent très bien les îlots et les bandes de tissu fibreux qui les séparent. On peut aussi reconnaître que la capsule fibreuse des ganglions est épaissie; mais le tissu réticulé des îlots ne peut plus être déblayé par l'action du pinceau.

Lorsque les îlots caséeux sont plus anciens, les vaisseaux qui les traversent sont oblitérés, et, sur des coupes perpendiculaires à leur direction, ils se montrent comme autant de cercles parsemés de noyaux et affectent ainsi une forme qui les fait ressembler à des cellules géantes. Les cellules contenues dans le réticulum deviennent alors de plus en plus grenues et finalement elles s'atrophient.

Les îlots devenus caséeux se séparent plus ou moins complètement du tissu qui les entoure et ils paraissent alors limités par une fente.

Par suite de la confluence d'îlots devenus caséeux ou par la caséification en masse d'un groupe de ces derniers et du tissu conjonctif qui les entoure, une partie plus ou moins considérable du ganglion devient finalement jaune et friable. Les parties caséuses sont presque toujours sphériques et entourées d'une coque fibreuse. Elles ne laissent plus voir que des cellules rondes atrophiées, un peu transparentes ou grenues, en contact les unes avec les autres. Le tissu fibreux est dense, homogène, semi-transparent; il fait corps avec la capsule très épaissie du ganglion. L'atmosphère cellulo-adipeuse de celui-ci a disparu; elle est remplacée par du tissu scléreux qui souvent l'unit intimement aux parties voisines, aux glandes sous-maxillaires et à la parotide, par exemple.

Cette altération, qui diffère très notablement des tubercules proprement dits des ganglions lymphatiques qui seront décrits plus loin, est du même genre que les transformations caséuses qui surviennent dans d'autres organes chez les scrofuleux. Il est possible que dans certains cas elle se rattache à la tuberculose, car, ainsi que nous l'avons dit (page 234 et 235) cette maladie peut se traduire non-seulement par des tubercules bien caractérisés, mais aussi par des inflammations qui ont une tendance à se terminer par la dégénérescence caséuse; la syphilis aussi se traduit à la fois par des gommes et par des néoplasmes inflammatoires variés aboutissant à l'état caséux et qui diffèrent essentiellement de ceux de la tuberculose

par la tendance qu'ils ont à former du tissu conjonctif ou du tissu osseux.

Les masses *pierreuses* des ganglions lymphatiques ne possèdent pas la structure de l'os : préparées en lames minces, elles sont transparentes et présentent des fissures et stries irrégulières. Elles sont en partie solubles dans l'acide chlorhydrique, qui en dégage de l'acide carbonique.

TRANSFORMATION AMYLOÏDE DES GANGLIONS. — Elle se rencontre à côté de celle de la rate, des reins et du foie, dans les mêmes circonstances, c'est-à-dire dans les cachexies liées à une suppuration de longue durée. Elle s'accompagne dans les ganglions d'une hypertrophie régulière quelquefois considérable de ces organes. Sur une surface de section, le ganglion présente, soit dans toute son étendue, soit dans sa substance corticale, des îlots gris demi-transparents qui prennent une teinte acajou lorsqu'on les traite par la solution iodée et quelquefois les colorations violacées, bleuâtres, vertes, quand on ajoute de l'acide sulfurique aux préparations déjà colorées par l'iode.

Les cellules lymphatiques sont infiltrées de matière amyloïde et transformées en de petits blocs transparents, homogènes et anguleux par compression réciproque. Les vaisseaux capillaires et artériels ont également subi l'altération amyloïde. Ils se montrent alors avec les caractères que nous avons déjà décrits (voy. page 609 et 618).

La lésion amyloïde est limitée aux follicules de la substance corticale et aux cordons folliculaires à l'exclusion de la substance caverneuse et des voies lymphatiques.

Les coupes microscopiques pratiquées sur des pièces durcies dans l'alcool, puis colorées avec le violet de Paris, nous ont permis de voir aussi dans les ganglions une transformation amyloïde du tissu réticulé des follicules.

Sur les ganglions très hypertrophiés, on constate en outre les signes anatomiques d'une inflammation chronique. Les sinus et voies lymphatiques sont extrêmement élargis et remplis de grandes cellules sphériques contenant un ou plusieurs noyaux. En même temps les cellules endothéliales qui tapissent la paroi des voies lymphatiques et leurs cloisons sont tuméfiées, granuleuses et présentent une multiplication de leurs noyaux. Le tissu conjonctif du ganglion peut être épaissi.

TRANSFORMATION COLLOÏDE. — Nous avons rencontré plusieurs fois une lésion des ganglions lymphatiques dont nous ne connaissons pas la cause et qui consiste dans la transformation colloïde de ces organes.

Sur des coupes pratiquées après durcissement dans l'alcool, les parties dégénérées paraissent formées par une série d'alvéoles de dimension variable remplis d'une matière colloïde et réfringente. Ces alvéoles sont séparés par des travées fibreuses et présentent souvent à leur périphérie des rangées de cellules sphériques, dont quelques-unes sont vésiculeuses et contiennent elles-mêmes de la matière colloïde.

Cette altération sans importance clinique se montre surtout chez les sujets avancés en âge et semble en rapport avec un arrêt de la fonction du ganglion.

TUMEURS DES GANGLIONS LYMPHATIQUES. — Presque toujours les tumeurs des ganglions lymphatiques, à l'exception des hypertrophies liées à la leucémie et à l'adénie dont nous avons déjà parlé, (voy. pages 295 et 551) sont des tumeurs secondaires.

On peut dire d'une façon générale que toutes les tumeurs ganglionnaires qui succèdent à une tumeur primitive, telle qu'un sarcome, un carcinome, des tubercules, un enchondrome, un épithéliome, etc., reproduisent fidèlement la forme anatomique et la structure de la tumeur primitive avec laquelle ils sont en relation par leurs vaisseaux lymphatiques afférents.

Les ganglions infectés au voisinage d'une tumeur permettent même quelquefois d'en déterminer la nature mieux qu'on ne pourrait le faire par l'examen de la tumeur primitive. Si l'on a affaire, par exemple, à une tumeur du col de l'utérus ulcérée et gangrénée, l'étude des ganglions du petit bassin atteints consécutivement est mieux à déterminer le genre du néoplasme que l'examen de l'organe primitivement affecté.

Le *sarcome* est beaucoup plus rare dans les ganglions que le carcinome et l'épithéliome. Nous avons vu que le carcinome et l'épithéliome se propagent surtout par les ganglions lymphatiques, tandis que le sarcome se généralise par le sang.

Mais lorsqu'un sarcome se forme au voisinage des ganglions lymphatiques, ceux-ci peuvent être envahis par suite

ment continu de la tumeur, et l'on voit la capsule et le parenchyme ganglionnaires se transformer successivement en tissu sarcomateux.

Par contre, il est une espèce de tumeurs désignée sous le nom d'*adéno-sarcome* par Billroth, qui se généralise de préférence par les voies lymphatiques. Il est difficile de fixer la place qu'occupent ces adéno-sarcomes dans la classification des tumeurs. Ils pourraient bien n'être qu'une variété de carcinomes. Ils déterminent la transformation successive de la chaîne ganglionnaire, et ils sont caractérisés par une hypertrophie considérable des ganglions envahis. Ces ganglions, dont l'aspect est franchement encéphaloïde, sont fondus parfois avec les ganglions voisins en une seule masse, ils donnent un suc abondant dans lequel on observe des cellules de forme variée, volumineuses et contenant de gros noyaux. Sur des coupes faites après durcissement, on retrouve des travées fibreuses desquelles part un réticulum fibrillaire à larges mailles dont les fibrilles sont revêtues de cellules plates et dont les mailles contiennent les cellules polymorphes et volumineuses dont nous venons de parler.

Le *carcinome* des ganglions lymphatiques est très commun.

C'est ainsi que le carcinome de la mamelle se complique presque toujours de ce qu'on appelle un engorgement des glandes axillaires. Parmi ces ganglions, les uns sont petits, fermes et d'apparence fibreuse, les autres sont constitués par un tissu semblable à celui de la tumeur primitive. Nous avons vu page 208 que la transformation fibreuse des ganglions lymphatiques précède souvent la formation du tissu carcinomateux caractéristique. La transformation fibreuse se fait par un mécanisme histologique fort simple : toutes les fibrilles du réticulum, aussi bien dans le système caveux que dans le système folliculaire du ganglion, s'hypertrophient de telle sorte que les alvéoles qu'elles laissent entre elles deviennent de plus en plus petits. Certains disparaissent même complètement. De cette façon, les voies lymphatiques du ganglion arrivent à s'oblitérer d'une manière à peu près complète. Un ganglion ainsi altéré est donc pour un certain temps une barrière à la propagation du cancer, mais, après qu'il a subi cette première altération fibreuse, il présente plus tard tous les caractères du carcinome et il devient lui-même un nouveau foyer d'infection.

Pour ce qui concerne la formation des alvéoles cancéreux dans les tissus fibreux, voyez page 205. Lorsque le carcinome secondaire des

ganglions lymphatiques se développe rapidement, les éléments lymphatiques compris entre les travées du réticulum prennent d'emblée la forme des cellules dites cancéreuses, tandis que ces travées augmentent peu à peu d'épaisseur pour former les cloisons du tissu carcinomateux.

Nous avons déjà indiqué, à propos des vaisseaux lymphatiques, que ces vaisseaux, lorsqu'ils viennent d'une tumeur cancéreuse, présentent dans leur intérieur de grandes cellules polymorphes. Les vaisseaux afférents des ganglions lymphatiques qui subissent la transformation cancéreuse contiennent souvent aussi les mêmes cellules. On peut supposer dès lors que l'infection se fait par le transport et la greffe des cellules du carcinome, ou que ces cellules, une fois arrivées dans le ganglion, sont le point de départ de sa transformation.

TUBERCULES DES GANGLIONS LYMPHATIQUES. — La tuberculose des ganglions lymphatiques est très commune. Les ganglions d'un organe atteint de tuberculose, comme le poumon ou l'intestin, présentent à peu près constamment des granulations tuberculeuses. Nous recommandons pour leur étude les ganglions mésentériques parce qu'ils ne sont pas encombrés de particules colorées comme les ganglions bronchiques.

Lorsqu'on a trouvé des ulcérations tuberculeuses de l'intestin et qu'on a suivi le trajet des vaisseaux lymphatiques, généralement enflammés ou tuberculeux, qui en partent, jusqu'à un ganglion lymphatique du mésentère, on est assuré d'avance que ce dernier est tuberculeux. Souvent on observe des granulations tuberculeuses développées à la surface des ganglions, dans la capsule fibreuse elle-même, et parfois ces granulations se développent autour des vaisseaux lymphatiques afférents du ganglion et affectent les mêmes rapports que dans les autres vaisseaux lymphatiques, ceux de la surface du péritoine, par exemple (voy. page 634 et fig. 255).

Le volume des ganglions tuberculeux est très variable. Ils sont souvent petits, à peine plus volumineux qu'à l'état normal, bien qu'ils contiennent une ou plusieurs granulations isolées ou même des îlots de granulations confluentes. Le volume de ces organes est surtout en rapport avec les divers modes d'inflammation qui compliquent les tubercules. Ainsi, lorsqu'à leur début, les granulations sont accompagnées d'une congestion inflammatoire intense, comme cela n'est pas rare, les ganglions acquièrent un volume beaucoup plus considérable. Leur surface de section est alors rouge, imbibée

de suc lactescent plus ou moins coloré par le sang. Les ganglions tuberculeux du mésentère sont quelquefois infiltrés de pus et alors ils deviennent encore plus volumineux.

Lorsqu'on examine à l'œil nu une section d'un ganglion tuberculeux, passant par son plus grand diamètre, on ne voit pas toujours les granulations, mais seulement une surface un peu plus sèche qu'à l'état normal, sans changement de couleur. Il est rare que les granulations fassent un relief notable sur une section. Le plus souvent elles se montrent sous la forme d'îlots gris ou gris-jaunâtres et plus opaques, plus secs que le reste de la coupe. On a affaire alors à des granulations confluentes. Lorsqu'elles sont plus anciennes, elles sont jaunes et caséeuses.

Quelquefois, dans les ganglions les plus voisins du canal cholédoque, on trouve des tubercules qui sont devenus d'un jaune vif. Cette couleur est due à ce qu'ils sont infiltrés de la matière colorante de la bile. Nous avons observé une fois, dans les ganglions bronchiques et cervicaux, des tubercules colorés par la bile.

Les coupes de ganglions contenant un petit nombre de granulations récentes montrent que ces granulations siègent le plus souvent dans le tissu réticulé des follicules au voisinage de la capsule. Ces tubercules ont une forme plus ou moins régulièrement circulaire, un diamètre de 0^m,05 à 0^m,10; par le groupement de plusieurs d'entre eux ils s'étendent et forment des masses plus ou moins irrégulières. Les vaisseaux qui les entourent sont très dilatés.

Les granulations sont constituées à leur début par le tissu réticulé dans lequel les cellules lymphatiques paraissent comme tassées, deviennent granuleuses et s'atrophient. Bientôt les vaisseaux capillaires s'oblitérent et il se forme des cellules géantes. Le tissu réticulé qui avoisine les granulations se continue dans leur intérieur et celles-ci n'en diffèrent que par de légères modifications des cellules lymphatiques et des capillaires qu'elles contiennent.

Le tissu des granulations tuberculeuses des ganglions est donc très voisin du tissu réticulé normal; dans ces granulations, les cellules lymphatiques s'atrophient et se tassent les unes contre les autres, les fibrilles du tissu réticulé s'amincissent et deviennent granuleuses; puis le stroma réticulé et les cellules s'unissent intimement et tout ce tissu, parsemé de nombreuses cellules géantes, subit ultérieurement la dégénérescence caséeuse.

Presque toujours, le développement des granulations tuberculeuses est accompagné d'une inflammation plus ou moins intense.

Les sinus et tout le système caveux sont alors remplis et distendus par de grosses cellules granuleuses possédant un ou plusieurs noyaux ovoïdes, contenant quelquefois des globules rouges dans leur intérieur; ces cellules proviennent de l'endothélium ou des cellules lymphatiques.

Cette inflammation des sinus et de la substance caveuse se caractérise à l'œil nu, lorsqu'elle est intense et généralisée, par une hypertrophie du ganglion qui, sur une surface de section, se montre rosé ou gris, imbibé d'un suc lactescent plus ou moins coloré par le sang.

Les ganglions tuberculeux et enflammés montrent quelquefois, dans leur substance corticale, au sein du tissu folliculaire, de petits îlots colloïdes; ceux-ci sont formés d'un amas de cellules lymphatiques deux ou trois fois plus grosses qu'à l'état normal, claires, transparentes, sans noyaux, à contenu colloïde. Ces cellules se colorent en rose par le picro-carminate d'ammoniaque. Elles ne présentent aucune des réactions de la substance amyloïde.

Les ganglions lymphatiques tuberculeux présentent très communément une autre lésion inflammatoire qui consiste dans la transformation fibreuse du tissu réticulé. Les faisceaux du tissu conjonctif de nouvelle formation sont épais, homogènes et semblables à ceux du derme. Ils se colorent en rose par le picro-carminate d'ammoniaque. Ces faisceaux se forment d'abord autour des vaisseaux artériels, ils suivent les capillaires, et ils gagnent le tissu réticulé. Cette néoformation fibreuse se manifeste à l'œil nu, sur la section d'un ganglion, sous la forme de petits îlots clairs, transparents qui se colorent facilement en rouge par le carminate d'ammoniaque.

Cette inflammation chronique interstitielle se rencontre même dans les ganglions tuberculeux qui sont atteints de suppuration. En effet, la suppuration des ganglions tuberculeux n'est pas rare. On l'observe lorsque les tubercules de l'organe primitivement affecté, l'intestin ou le poumon, se détruisent rapidement eux-mêmes par suppuration, lorsque, par exemple, il existe de nombreuses ulcérations tuberculeuses de l'intestin, de la trachée ou des bronches en voie de destruction rapide ou des cavernes pulmonaires en pleine suppuration. On trouve quelquefois alors un ou plusieurs ganglions de la racine des bronches qui ont suppuré et qui communiquent par un trajet fistuleux avec un foyer purulent.

Les granulations tuberculeuses subissent finalement la transformation caséuse qui s'étend souvent à la plus grande partie ou à la totalité du ganglion. Ils présentent alors absolument le même aspect que les ganglions scrofuleux arrivés au stade de la dégénérescence caséuse.

Maïs, bien que la terminaison par l'état caséux soit la même, dans la tuberculose et dans la scrofule, les lésions initiales paraissent bien différentes : dans la tuberculose au début on observe, entre les granulations, une inflammation évidente caractérisée par l'accumulation de grosses cellules dans les sinus lymphatiques. Dans la scrofulose au début il se produit au contraire une adénite interstitielle généralisée, et les petits îlots dont nous avons déjà parlé que l'on ne doit pas confondre avec les granulations tuberculeuses.

La *syphilis* détermine aussi dans les ganglions lymphatiques des hypertrophies inflammatoires qui peuvent aboutir à la dégénérescence caséuse.

On doit distinguer, parmi les adénites syphilitiques, celles qui surviennent au début de la maladie en même temps que le chancre et se poursuivent pendant la période secondaire et celles qui se montrent à la période tertiaire.

En raclant la surface section d'un ganglion atteint d'adénite dans la période secondaire de la syphilis, on trouve : 1° des cellules lymphatiques normales ; 2° des cellules plus volumineuses dont le noyau est ovoïde ; 3° de grandes cellules mères contenant un gros noyau ovoïde et plusieurs autres noyaux généralement arrondis. Ces cellules volumineuses, dont le protoplasma est granuleux, présentent une forme variable et elles contiennent souvent des globules rouges. Elles siègent dans les sinus périfolliculaires, ce dont on peut facilement s'assurer en examinant les coupes des ganglions durcis. On constate aussi que les travées fibreuses de ces ganglions sont épaissies lorsque la lésion est déjà un peu ancienne.

Les ganglions syphilitiques cervicaux de jeunes sujets peuvent atteindre un volume exceptionnel et persister pendant des années ; ils offrent à l'œil nu et au microscope tous les caractères des ganglions strumeux. Nous en avons examiné quelques-uns qui présentaient de l'adénite interstitielle et qui avaient subi en même temps la dégénérescence caséuse.

face des petits îlots, et elles laissent entre elles de petites cellules rondes.

Les coupes obtenues après durcissement complet par le liquide de Müller, la gomme et l'alcool montrent très bien les îlots et les bandes de tissu fibreux qui les séparent. On peut aussi reconnaître que la capsule fibreuse des ganglions est épaissie; mais le tissu réticulé des îlots ne peut plus être déblayé par l'action du pinceau.

Lorsque les îlots caséux sont plus anciens, les vaisseaux qui les traversent sont oblitérés, et, sur des coupes perpendiculaires à leur direction, ils se montrent comme autant de cercles parsemés de noyaux et affectent ainsi une forme qui les fait ressembler à des cellules géantes. Les cellules contenues dans le réticulum deviennent alors de plus en plus grenues et finalement elles s'atrophient.

Les îlots devenus caséux se séparent plus ou moins complètement du tissu qui les entoure et ils paraissent alors limités par une fente.

Par suite de la confluence d'îlots devenus caséux ou par la caséification en masse d'un groupe de ces derniers et du tissu conjonctif qui les entoure, une partie plus ou moins considérable du ganglion devient finalement jaune et friable. Les parties caséuses sont presque toujours sphériques et entourées d'une coque fibreuse. Elles ne laissent plus voir que des cellules rondes atrophiées, un peu transparentes ou grenues, en contact les unes avec les autres. Le tissu fibreux est dense, homogène, semi-transparent; il fait corps avec la capsule très épaissie du ganglion. L'atmosphère cellulo-adipeuse de celui-ci a disparu; elle est remplacée par du tissu scléreux qui souvent l'unit intimement aux parties voisines, aux glandes sous-maxillaires et à la parotide, par exemple.

Cette altération, qui diffère très notablement des tubercules proprement dits des ganglions lymphatiques qui seront décrits plus loin, est du même genre que les transformations caséuses qui surviennent dans d'autres organes chez les scrofuleux. Il est possible que dans certains cas elle se rattache à la tuberculose, car, ainsi que nous l'avons dit (page 234 et 235) cette maladie peut se traduire non-seulement par des tubercules bien caractérisés, mais aussi par des inflammations qui ont une tendance à se terminer par la dégénérescence caséuse; la syphilis aussi se traduit à la fois par des gommes et par des néoplasmes inflammatoires variés aboutissant à l'état caséux et qui diffèrent essentiellement de ceux de la tuberculose

par la tendance qu'ils ont à former du tissu conjonctif ou du tissu osseux.

Les masses *pierreuses* des ganglions lymphatiques ne possèdent pas la structure de l'os : préparées en lames minces, elles sont transparentes et présentent des fissures et stries irrégulières. Elles sont en partie solubles dans l'acide chlorhydrique, qui en dégage de l'acide carbonique.

TRANSFORMATION AMYLOÏDE DES GANGLIONS. — Elle se rencontre à côté de celle de la rate, des reins et du foie, dans les mêmes circonstances, c'est-à-dire dans les cachexies liées à une suppuration de longue durée. Elle s'accompagne dans les ganglions d'une hypertrophie régulière quelquefois considérable de ces organes. Sur une surface de section, le ganglion présente, soit dans toute son étendue, soit dans sa substance corticale, des ilots gris demi-transparentes qui prennent une teinte acajou lorsqu'on les traite par la solution iodée et quelquefois les colorations violacées, bleuâtres, vertes, quand on ajoute de l'acide sulfurique aux préparations déjà colorées par l'iode.

Les cellules lymphatiques sont infiltrées de matière amyloïde et transformées en de petits blocs transparents, homogènes et anguleux par compression réciproque. Les vaisseaux capillaires et artériels ont également subi l'altération amyloïde. Ils se montrent alors avec les caractères que nous avons déjà décrits (voy. page 609 et 618).

La lésion amyloïde est limitée aux follicules de la substance corticale et aux cordons folliculaires à l'exclusion de la substance caverneuse et des voies lymphatiques.

Les coupes microscopiques pratiquées sur des pièces durcies dans l'alcool, puis colorées avec le violet de Paris, nous ont permis de voir aussi dans les ganglions une transformation amyloïde du tissu réticulé des follicules.

Sur les ganglions très hypertrophiés, on constate en outre les signes anatomiques d'une inflammation chronique. Les sinus et voies lymphatiques sont extrêmement élargis et remplis de grandes cellules sphériques contenant un ou plusieurs noyaux. En même temps les cellules endothéliales qui tapissent la paroi des voies lymphatiques et leurs cloisons sont tuméfiées, granuleuses et présentent une multiplication de leurs noyaux. Le tissu conjonctif du ganglion peut être épaissi.

TRANSFORMATION COLLOÏDE. — Nous avons rencontré plusieurs fois une lésion des ganglions lymphatiques dont nous ne connaissons pas la cause et qui consiste dans la transformation colloïde de ces organes.

Sur des coupes pratiquées après durcissement dans l'alcool, les parties dégénérées paraissent formées par une série d'alvéoles de dimension variable remplis d'une matière colloïde et réfringente. Ces alvéoles sont séparés par des travées fibreuses et présentent souvent à leur périphérie des rangées de cellules sphériques, dont quelques-unes sont vésiculeuses et contiennent elles-mêmes de la matière colloïde.

Cette altération sans importance clinique se montre surtout chez les sujets avancés en âge et semble en rapport avec un arrêt de la fonction du ganglion.

TUMEURS DES GANGLIONS LYMPHATIQUES. — Presque toujours les tumeurs des ganglions lymphatiques, à l'exception des hypertrophies liées à la leucémie et à l'adénie dont nous avons déjà parlé, (voy. pages 295 et 551) sont des tumeurs secondaires.

On peut dire d'une façon générale que toutes les tumeurs ganglionnaires qui succèdent à une tumeur primitive, telle qu'un sarcome, un carcinome, des tubercules, un enchondrome, un épithéliome, etc., reproduisent fidèlement la forme anatomique et la structure de la tumeur primitive avec laquelle ils sont en relation par leurs vaisseaux lymphatiques afférents.

Les ganglions infectés au voisinage d'une tumeur permettent même quelquefois d'en déterminer la nature mieux qu'on ne pourrait le faire par l'examen de la tumeur primitive. Si l'on a affaire, par exemple, à une tumeur du col de l'utérus ulcérée et gangrenée, l'étude des ganglions du petit bassin atteints consécutivement sert mieux à déterminer le genre du néoplasme que l'examen de l'organe primitivement affecté.

Le *sarcome* est beaucoup plus rare dans les ganglions lymphatiques que le carcinome et l'épithéliome. Nous avons vu, en effet, que le carcinome et l'épithéliome se propagent surtout par les voies lymphatiques, tandis que le sarcome se généralise par le système sanguin.

Mais lorsqu'un sarcome se forme au voisinage de ganglions lymphatiques, ceux-ci peuvent être envahis par suite du développe-

ment continu de la tumeur, et l'on voit la capsule et le parenchyme ganglionnaires se transformer successivement en tissu sarcomateux.

Par contre, il est une espèce de tumeurs désignée sous le nom d'*adéno-sarcome* par Billroth, qui se généralise de préférence par les voies lymphatiques. Il est difficile de fixer la place qu'occupent ces adéno-sarcomes dans la classification des tumeurs. Ils pourraient bien n'être qu'une variété de carcinomes. Ils déterminent la transformation successive de la chaîne ganglionnaire, et ils sont caractérisés par une hypertrophie considérable des ganglions envahis. Ces ganglions, dont l'aspect est franchement encéphaloïde, sont fondus parfois avec les ganglions voisins en une seule masse, ils donnent un suc abondant dans lequel on observe des cellules de forme variée, volumineuses et contenant de gros noyaux. Sur des coupes faites après durcissement, on retrouve des travées fibreuses desquelles part un réticulum fibrillaire à larges mailles dont les fibrilles sont revêtues de cellules plates et dont les mailles contiennent les cellules polymorphes et volumineuses dont nous venons de parler.

Le *carcinome* des ganglions lymphatiques est très commun.

C'est ainsi que le carcinome de la mamelle se complique presque toujours de ce qu'on appelle un engorgement des glandes axillaires. Parmi ces ganglions, les uns sont petits, fermés et d'apparence fibreuse, les autres sont constitués par un tissu semblable à celui de la tumeur primitive. Nous avons vu page 208 que la transformation fibreuse des ganglions lymphatiques précède souvent la formation du tissu carcinomateux caractéristique. La transformation fibreuse se fait par un mécanisme histologique fort simple : toutes les fibrilles du réticulum, aussi bien dans le système caveux que dans le système folliculaire du ganglion, s'hypertrophient de telle sorte que les alvéoles qu'elles laissent entre elles deviennent de plus en plus petits. Certains disparaissent même complètement. De cette façon, les voies lymphatiques du ganglion arrivent à s'oblitérer d'une manière à peu près complète. Un ganglion ainsi altéré est donc pour un certain temps une barrière à la propagation du cancer, mais, après qu'il a subi cette première altération fibreuse, il présente plus tard tous les caractères du carcinome et il devient lui-même un nouveau foyer d'infection.

Pour ce qui concerne la formation des alvéoles cancéreux dans les tissus fibreux, voyez page 205. Lorsque le carcinome secondaire des

ganglions lymphatiques se développe rapidement, les éléments lymphatiques compris entre les travées du réticulum prennent d'emblée la forme des cellules dites cancéreuses, tandis que ces travées augmentent peu à peu d'épaisseur pour former les cloisons du tissu carcinomateux.

Nous avons déjà indiqué, à propos des vaisseaux lymphatiques, que ces vaisseaux, lorsqu'ils viennent d'une tumeur cancéreuse, présentent dans leur intérieur de grandes cellules polymorphes. Les vaisseaux afférents des ganglions lymphatiques qui subissent la transformation cancéreuse contiennent souvent aussi les mêmes cellules. On peut supposer dès lors que l'infection se fait par le transport et la greffe des cellules du carcinome, ou que ces cellules, une fois arrivées dans le ganglion, sont le point de départ de sa transformation.

TUBERCULES DES GANGLIONS LYMPHATIQUES. — La tuberculose des ganglions lymphatiques est très commune. Les ganglions d'un organe atteint de tuberculose, comme le poumon ou l'intestin, présentent à peu près constamment des granulations tuberculeuses. Nous recommandons pour leur étude les ganglions mésentériques parce qu'ils ne sont pas encombrés de particules colorées comme les ganglions bronchiques.

Lorsqu'on a trouvé des ulcérations tuberculeuses de l'intestin et qu'on a suivi le trajet des vaisseaux lymphatiques, généralement enflammés ou tuberculeux, qui en partent, jusqu'à un ganglion lymphatique du mésentère, on est assuré d'avance que ce dernier est tuberculeux. Souvent on observe des granulations tuberculeuses développées à la surface des ganglions, dans la capsule fibreuse elle-même, et parfois ces granulations se développent autour des vaisseaux lymphatiques afférents du ganglion et affectent les mêmes rapports que dans les autres vaisseaux lymphatiques, ceux de la surface du péritoine, par exemple (voy. page 634 et fig. 255).

Le volume des ganglions tuberculeux est très variable. Ils sont souvent petits, à peine plus volumineux qu'à l'état normal, bien qu'ils contiennent une ou plusieurs granulations isolées ou même des îlots de granulations confluentes. Le volume de ces organes est surtout en rapport avec les divers modes d'inflammation qui compliquent les tubercules. Ainsi, lorsqu'à leur début, les granulations sont accompagnées d'une congestion inflammatoire intense, comme cela n'est pas rare, les ganglions acquièrent un volume beaucoup plus considérable. Leur surface de section est alors rouge, imbibée

de suc lactescent plus ou moins coloré par le sang. Les ganglions tuberculeux du mésentère sont quelquefois infiltrés de pus et alors ils deviennent encore plus volumineux.

Lorsqu'on examine à l'œil nu une section d'un ganglion tuberculeux, passant par son plus grand diamètre, on ne voit pas toujours les granulations, mais seulement une surface un peu plus sèche qu'à l'état normal, sans changement de couleur. Il est rare que les granulations fassent un relief notable sur une section. Le plus souvent elles se montrent sous la forme d'îlots gris ou gris-jaunâtres et plus opaques, plus secs que le reste de la coupe. On a affaire alors à des granulations confluentes. Lorsqu'elles sont plus anciennes, elles sont jaunes et caséuses.

Quelquefois, dans les ganglions les plus voisins du canal cholédoque, on trouve des tubercules qui sont devenus d'un jaune vif. Cette couleur est due à ce qu'ils sont infiltrés de la matière colorante de la bile. Nous avons observé une fois, dans les ganglions bronchiques et cervicaux, des tubercules colorés par la bile.

Les coupes de ganglions contenant un petit nombre de granulations récentes montrent que ces granulations siègent le plus souvent dans le tissu réticulé des follicules au voisinage de la capsule. Ces tubercules ont une forme plus ou moins régulièrement circulaire, un diamètre de 0^m,05 à 0^m,10; par le groupement de plusieurs d'entre eux ils s'étendent et forment des masses plus ou moins irrégulières. Les vaisseaux qui les entourent sont très dilatés.

Les granulations sont constituées à leur début par le tissu réticulé dans lequel les cellules lymphatiques paraissent comme tassées, deviennent granuleuses et s'atrophient. Bientôt les vaisseaux capillaires s'oblitérent et il se forme des cellules géantes. Le tissu réticulé qui avoisine les granulations se continue dans leur intérieur et celles-ci n'en diffèrent que par de légères modifications des cellules lymphatiques et des capillaires qu'elles contiennent.

Le tissu des granulations tuberculeuses des ganglions est donc très voisin du tissu réticulé normal; dans ces granulations, les cellules lymphatiques s'atrophient et se tassent les unes contre les autres, les fibrilles du tissu réticulé s'amincissent et deviennent granuleuses; puis le stroma réticulé et les cellules s'unissent intimement et tout ce tissu, parsemé de nombreuses cellules géantes, subit ultérieurement la dégénérescence caséuse.

Presque toujours, le développement des granulations tuberculeuses est accompagné d'une inflammation plus ou moins intense.

Les sinus et tout le système caveux sont alors remplis et distendus par de grosses cellules granuleuses possédant un ou plusieurs noyaux ovoïdes, contenant quelquefois des globules rouges dans leur intérieur; ces cellules proviennent de l'endothélium ou des cellules lymphatiques.

Cette inflammation des sinus et de la substance caveuse se caractérise à l'œil nu, lorsqu'elle est intense et généralisée, par une hypertrophie du ganglion qui, sur une surface de section, se montre rosé ou gris, imbibé d'un suc lactescent plus ou moins coloré par le sang.

Les ganglions tuberculeux et enflammés montrent quelquefois, dans leur substance corticale, au sein du tissu folliculaire, de petits îlots colloïdes; ceux-ci sont formés d'un amas de cellules lymphatiques deux ou trois fois plus grosses qu'à l'état normal, claires, transparentes, sans noyaux, à contenu colloïde. Ces cellules se colorent en rose par le picro-carminate d'ammoniaque. Elles ne présentent aucune des réactions de la substance amyloïde.

Les ganglions lymphatiques tuberculeux présentent très communément une autre lésion inflammatoire qui consiste dans la transformation fibreuse du tissu réticulé. Les faisceaux du tissu conjonctif de nouvelle formation sont épais, homogènes et semblables à ceux du derme. Ils se colorent en rose par le picro-carminate d'ammoniaque. Ces faisceaux se forment d'abord autour des vaisseaux artériels, ils suivent les capillaires, et ils gagnent le tissu réticulé. Cette néoformation fibreuse se manifeste à l'œil nu, sur la section d'un ganglion, sous la forme de petits îlots clairs, transparents qui se colorent facilement en rouge par le carminate d'ammoniaque.

Cette inflammation chronique interstitielle se rencontre même dans les ganglions tuberculeux qui sont atteints de suppuration. En effet, la suppuration des ganglions tuberculeux n'est pas rare. On l'observe lorsque les tubercules de l'organe primitivement affecté, l'intestin ou le poumon, se détruisent rapidement eux-mêmes par suppuration, lorsque, par exemple, il existe de nombreuses ulcérations tuberculeuses de l'intestin, de la trachée ou des bronches en voie de destruction rapide ou des cavernes pulmonaires en pleine suppuration. On trouve quelquefois alors un ou plusieurs ganglions de la racine des bronches qui ont suppuré et qui communiquent par un trajet fistuleux avec un foyer purulent.

Les granulations tuberculeuses subissent finalement la transformation caséuse qui s'étend souvent à la plus grande partie ou à la totalité du ganglion. Ils présentent alors absolument le même aspect que les ganglions scrofuleux arrivés au stade de la dégénérescence caséuse.

Mais, bien que la terminaison par l'état caséux soit la même, dans la tuberculose et dans la scrofule, les lésions initiales paraissent bien différentes: dans la tuberculose au début on observe, entre les granulations, une inflammation évidente caractérisée par l'accumulation de grosses cellules dans les sinus lymphatiques. Dans la scrofule au début il se produit au contraire une adénite interstitielle généralisée, et les petits îlots dont nous avons déjà parlé que l'on ne doit pas confondre avec les granulations tuberculeuses.

La *sypilis* détermine aussi dans les ganglions lymphatiques des hypertrophies inflammatoires qui peuvent aboutir à la dégénérescence caséuse.

On doit distinguer, parmi les adénites syphilitiques, celles qui surviennent au début de la maladie en même temps que le chancre et se poursuivent pendant la période secondaire et celles qui se montrent à la période tertiaire.

En raclant la surface section d'un ganglion atteint d'adénite dans la période secondaire de la syphilis, on trouve : 1° des cellules lymphatiques normales; 2° des cellules plus volumineuses dont le noyau est ovoïde; 3° de grandes cellules mères contenant un gros noyau ovoïde et plusieurs autres noyaux généralement arrondis. Ces cellules volumineuses, dont le protoplasma est granuleux, présentent une forme variable et elles contiennent souvent des globules rouges. Elles siègent dans les sinus périfolliculaires, ce dont on peut facilement s'assurer en examinant les coupes des ganglions durcis. On constate aussi que les travées fibreuses de ces ganglions sont épaissies lorsque la lésion est déjà un peu ancienne.

Les ganglions syphilitiques cervicaux de jeunes sujets peuvent atteindre un volume exceptionnel et persister pendant des années; ils offrent à l'œil nu et au microscope tous les caractères des ganglions strumeux. Nous en avons examiné quelques-uns qui présentaient de l'adénite interstitielle et qui avaient subi en même temps la dégénérescence caséuse.

L'état des ganglions pendant la période tertiaire de la syphilis est très variable. Ils peuvent être cirrhosés, caséux ou bien présenter une tuméfaction notable, une coloration blanchâtre en même temps qu'ils laissent sourdre un suc laiteux sur la surface de section. Cette tuméfaction donne aux ganglions une apparence médullaire; elle a été décrite par Virchow qui s'est contenté de l'observer à l'œil nu. Nous en avons fait l'analyse microscopique dans un cas où il y avait en même temps des gommes de l'estomac et du foie (Mém. de la Soc. médicale des hôpitaux, 1874).

Tous les ganglions lymphatiques situés au-devant du trépied cœliaque, au bord supérieur du pancréas, au voisinage du pylore et autour des bronches, étaient blancs, tuméfiés et durs; sur leur surface de section, on faisait suinter des gouttelettes d'un liquide puriforme. Ce liquide contenait, avec des cellules lymphatiques rondes, plus ou moins granuleuses, de grandes cellules endothéliales gonflées et en quantité considérable, munies d'un noyau ovoïde ou de plusieurs noyaux.

Ces ganglions, durcis par l'action successive du liquide de Muller, de la gomme et de l'alcool, et examinés sur des coupes minces, ont montré que tous les vaisseaux lymphatiques périganglionnaires et capsulaires, les voies lymphatiques, les sinus et tout le tissu caverneux des ganglions, étaient remplis et distendus à un haut degré par de grandes cellules globuleuses, épithélioïdes, provenant des cellules lymphatiques et des cellules de l'endothélium qui revêt les cavités et voies lymphatiques. Au centre des ganglions, après l'application du pinceau, on voyait de grandes cavités alvéolaires représentant les sections des canaux lymphatiques afférents. Le tissu réticulé de la substance caverneuse montrait aussi des mailles extrêmement agrandies.

Partout où l'on trouvait sur une coupe un îlot de tissu réticulé fin, il y avait autour de lui de grandes mailles de tissu caverneux, et les sinus et voies lymphatiques étaient distendus démesurément. Ces cavités, plus ou moins débarrassées de leur contenu, montraient en place les grandes cellules endothéliales gonflées, granuleuses, possédant un ou plusieurs noyaux ovoïdes. Ces cellules dont le protoplasma était granuleux, se montraient allongées ou aplaties, munies de prolongements anguleux. Souvent aussi ces cellules étaient irrégulièrement pavimenteuses, à bords mousses, forme qu'elles devaient à leur aplatissement par compression réciproque.

Il s'était donc produit une inflammation de toutes les voies lym-

phatiques du ganglion, inflammation consécutive à celle des vaisseaux lymphatiques afférents, et ayant pour origine les lésions syphilitiques du foie et de l'estomac.

Les *chondrômes* sont rares dans les ganglions, et ils se montrent surtout dans ces organes par propagation d'un chondrome qui les avoisine.

Toutes les variétés d'*épithéliome* peuvent se rencontrer dans les ganglions lymphatiques. Leur développement diffère de celui du carcinome, en ce sens que le premier nodule épithélial débute dans le système caveux lymphatique, alors que la structure du ganglion est encore conservée; il envoie des bourgeons dans diverses directions. Ces bourgeons sont entourés de tissu embryonnaire et présentent toujours la structure de ceux de la tumeur primitive. Ainsi dans l'épithéliome pavimenteux à globes épidermiques, les ganglions sont transformés en une série de grandes cavités arborisées comblées par des cellules crénelées montrant de distance en distance des globes épidermiques. Dans l'épithéliome à cellules cylindriques, il s'y produit des cavités séparées par de minces cloisons, tapissées de cellules cylindriques et remplies d'une masse demi-liquide qui contient des éléments analogues. De la paroi fibreuse de ces cavités on voit souvent partir des prolongements fibreux vascularisés recouverts eux-mêmes de cellules cylindriques.

CHAPITRE XIII

LÉSIONS DES NERFS

§ 1. — Histologie normale des nerfs.

Les tubes nerveux à myéline et les fibres de Remak que nous avons déjà décrits (voy. page 33 et suiv.), forment des faisceaux nerveux dont le diamètre est très variable. Un de ces faisceaux peut à lui tout seul constituer un nerf, mais, le plus souvent, ils sont associés en nombre variable pour le former. Chez l'homme, les gros nerfs des membres en possèdent toujours un grand nombre.

Chaque faisceau nerveux est entouré d'une gaine qui, sur les rameaux nerveux au voisinage de leur terminaison, est formée d'une seule couche, et que nous avons désignée sous le nom de gaine de Henle. Sur les faisceaux plus volumineux, elle est composée d'une série de lames superposées et anastomosées les unes avec les autres et c'est pour cela que nous l'avons décrite sous le nom de gaine lamelleuse.

Les lames de la gaine lamelleuse sont formées d'un treillis de fibres connectives fines et elles sont revêtues de cellules endothéliales extrêmement minces. Les fibres nerveuses ne sont pas simplement placées les unes à côté des autres dans la gaine lamelleuse. Elles sont séparées par des fibres grêles de tissu connectif, à direction longitudinale, entre lesquelles sont disposées de grandes cellules connectives, aplaties et munies de crêtes d'empreintes.

Les différents faisceaux qui composent un nerf sont séparés et unis par du tissu conjonctif ordinaire composé de fibres volumineuses entre lesquelles sont placées des cellules connectives et parfois des cellules adipeuses.

Les vaisseaux sanguins, artères et veines du nerf se ramifient d'abord dans le tissu conjonctif périfasciculaire, puis ils pénètrent dans l'intérieur des faisceaux, en traversant la gaine lamelleuse ; ils continuent de s'y ramifier, et ils y forment finalement un réseau capillaire dont les mailles sont allongées suivant l'axe du nerf.

Les vaisseaux lymphatiques ne pénètrent pas dans les faisceaux nerveux. Ils se terminent dans le tissu conjonctif périfasciculaire. Mais le plasma sorti des capillaires sanguins, après avoir concouru à la nutrition des éléments nerveux et s'être chargé de leur déchet, s'engage entre les lames de la gaine lamelleuse, en suivant le trajet très compliqué compris entre ces lames, et vient se perdre dans le tissu conjonctif périfasciculaire où il peut être repris par les vaisseaux lymphatiques.

§ 2. — Histologie pathologique des nerfs.

CONGESTION, HÉMORRHAGIE ET INFLAMMATION DES NERFS. — La *congestion* des nerfs est assez commune, puisqu'elle se montre sur tous les nerfs qui font partie d'un foyer inflammatoire; elle s'étend souvent au-delà de ce foyer. Dans le phlegmon de la jambe, par exemple, il n'est pas rare de trouver une congestion du nerf sciatique qui s'étend jusqu'à l'échancrure sciatique.

Lorsque l'on dissèque avec soin les nerfs qui sont en rapport avec une plaie, on les trouve légèrement gonflés. Sur leur surface se dessinent des traînées rouges parallèles à leur direction et qui sont l'indice de la congestion qui existait durant la vie.

Certains auteurs ayant fait l'examen des nerfs dans les plaies suivies de tétanos ont vu dans la congestion de ces nerfs la cause de cette affection. C'est ainsi que Lepelletier, Curling et Rokitsansky ont rattaché le tétanos traumatique à la propagation de la congestion et de l'inflammation dans les nerfs qui partent de la plaie. Mais c'est là une erreur à coup sûr, puisque cette congestion peut être observée sur les nerfs dans le fond de presque toutes les plaies qui sont le siège d'une inflammation un peu intense bien qu'elles soient très rarement suivies de tétanos.

Dans la congestion des nerfs dont, nous le répétons, la fréquence est bien plus grande qu'on ne le pense généralement; l'hyperhémie porte sur les vaisseaux péri-fasciculaires et peut être facilement reconnue. L'hyperhémie des vaisseaux intra-fasciculaires existe aussi, mais il n'est pas toujours aisé de l'apprécier à l'œil nu, car, pour voir dans les faisceaux nerveux les vaisseaux remplis de sang, il est nécessaire de fendre la gaine lamelleuse. Si l'on se propose d'apprécier la dilatation des capillaires, il convient de faire des coupes transversales du nerf après l'avoir fait durcir dans l'acide chromique.

C'est ainsi qu'une coupe transversale du nerf saphène interne, chez un soldat qui avait une plaie de la jambe produite par un éclat d'obus, présentait des capillaires intra-fasciculaires dilatés et remplis de sang. Dans le panaris profond, les nerfs collatéraux nous ont montré une lésion semblable; il est fort probable que l'hyperhémie intra-fasciculaire des nerfs est une cause importante de la douleur si vive qui accompagne cette lésion.

La congestion des nerfs détermine une augmentation de la tension sanguine et une exsudation séreuse dans le tissu conjonctif péri-fasciculaire; souvent aussi il s'y produit des hémorragies miliaires. Il s'y forme également des foyers sanguins plus étendus et par voie directe, lorsque les nerfs sont dénudés, dans les plaies par exemple.

L'*inflammation* des nerfs, caractérisée par de la congestion et une exsudation séreuse, est commune, ainsi qu'on vient de le voir; par contre, l'*inflammation suppurative* est rare dans les faisceaux nerveux. La gaine lamelleuse oppose à la diffusion du pus dans l'intérieur de ces faisceaux une barrière à peu près infranchissable; aussi, voit-on, dans un foyer en pleine suppuration, des nerfs dont le tissu péri-fasciculaire est le siège d'hyperhémie, d'exsudation séreuse et même de suppuration diffuse, et qui ont conservé leurs propriétés. Si l'on examine au microscope les nerfs compris dans un foyer purulent, ce n'est pas sans un certain étonnement que l'on y trouve les tubes nerveux complètement normaux. Cette résistance des nerfs doit bien être attribuée, en grande partie, à la gaine lamelleuse, mais on conçoit aussi que les nombreuses anastomoses de leurs vaisseaux sanguins, soit dans le tissu conjonctif péri-fasciculaire, soit dans le tissu conjonctif intra-fasciculaire, en assurant l'indépendance de leur circulation, les mettent à l'abri des influences de voisinage. Cette indépendance peut être démontrée par l'expérience; en effet, il est possible de dénuder et de séparer le nerf sciatique dans toute l'étendue de la cuisse, chez un animal vivant, sans que les fonctions du nerf en soient troublées et sans qu'il soit frappé de mort.

Par une expérience analogue, il est possible de prouver la résistance de la gaine lamelleuse à la suppuration: lorsque, après avoir dénudé le nerf sciatique, on répand dans la plaie du vermillon délayé dans l'eau, les cellules lymphatiques se chargent des granulations colorées et les transportent dans diverses directions (voy. p. 641); mais jamais les globules lymphatiques porteurs de vermillon ne

traversent la gaine lamelleuse et ne viennent se fixer entre les tubes nerveux.

Il n'en est plus de même si la gaine a été déchirée; par exemple, si l'on a placé un fil à travers le nerf, les cellules chargées des granulations trouvent alors une voie ouverte et gagnent le tissu conjonctif intra-fasciculaire.

Les inflammations de longue durée et les néoplasmes à développement continu ont sur les nerfs une action bien plus grande. La néoformation cellulaire, qui caractérise leur évolution, se poursuivant dans le tissu conjonctif périfasciculaire et entre les lames de la gaine lamelleuse des faisceaux nerveux, les écarte, comprime ces faisceaux, et les tubes nerveux subissent au-dessous du point altéré la série des transformations que l'on observe dans le segment périphérique d'un nerf sectionné. Ces transformations seront étudiées dans le paragraphe suivant.

Les nerfs des membres paralysés, dans les hémiplegies anciennes accompagnées de contracture des extrémités, offrent une augmentation de volume très manifeste qui peut même aller jusqu'à doubler leur diamètre. Les tubes nerveux ont conservé leur structure normale et l'hypertrophie tient uniquement à l'épaississement du tissu conjonctif.

Pour étudier le développement des néoplasmes inflammatoires ou autres dans les nerfs, il ne suffit pas de les disséquer ou de les dissocier, il faut encore y pratiquer des coupes après les avoir fait durcir dans une solution d'acide chromique à 2 pour 1000. Sur les préparations obtenues à l'aide de cette méthode, il sera possible d'observer comment le tissu conjonctif périfasciculaire d'abord, la gaine lamelleuse ensuite et finalement le tissu conjonctif intrafasciculaire sont successivement envahis par des cellules de nouvelle formation.

DES LÉSIONS QUI SURVIENNENT A LA SUITE DE LA SECTION DES NERFS.

— Il faut avoir recours à l'expérimentation chez les animaux pour suivre les divers phénomènes qui se montrent à la suite de la section des nerfs. L'occasion de les étudier chez l'homme est rare, bien que, dans la guerre, les blessures des nerfs soient communes; mais alors les blessés succombent rapidement, ou bien ils guérissent. Dans ces derniers cas, ils éprouvent une série de symptômes

que l'on peut retrouver pour la plupart chez les animaux soumis à l'expérimentation.

Quelques auteurs, Förster entre autres, parlent de la réunion immédiate des nerfs. Très probablement, ils se basent sur des faits cliniques vrais, à savoir, le rétablissement rapide de la sensibilité dans la zone qui correspond à un nerf sectionné. MM. Arloing et Tripier ont expliqué ces faits par l'existence de branches récurrentes périphériques; ils ont appuyé leur interprétation sur des observations anatomiques et sur des expériences physiologiques.

Chez les animaux, la section d'un nerf n'est jamais suivie d'une réunion immédiate, quand bien même on a réuni les deux segments par un point de suture. Il faut donc mettre en doute, aujourd'hui, une semblable réunion chez l'homme.

Lorsqu'un nerf a été coupé, son segment périphérique subit une dégénérescence spéciale, et, après un temps variable qui n'est pas inférieur à trois mois, il se régénère. Il s'est fait à ce moment une réunion des deux segments du nerf qui ne rentre dans aucun des modes admis par les chirurgiens. Ce n'est en effet ni une réunion immédiate ou par première intention, ni une réunion secondaire par l'intermédiaire de bourgeons charnus. Il s'agit là d'une évolution histologique toute spéciale.

Quarante-huit heures après la section chez le lapin, quatre jours après chez le chien, le segment périphérique du nerf a perdu son excito-motricité, mais déjà avant cette époque, il est survenu dans le bout central et dans le segment périphérique des modifications importantes qui se poursuivent ensuite et conduisent finalement à la régénération du nerf d'abord dégénéré.

Dans une première période, en effet, le segment périphérique du nerf sectionné subit une série d'altérations qui ont été considérées comme étant de nature dégénérative. Dans la seconde, au contraire, les tubes nerveux qui ont été détruits, au moins dans leurs parties essentielles, font place à de nouveaux tubes nerveux qui reconstituent le nerf primitif.

Dégénération des nerfs sectionnés. — Les altérations qui surviennent dans le segment périphérique du nerf sectionné, pendant les jours qui suivent l'opération, ont été longtemps considérées comme étant absolument de nature dégénérative. Elles paraissent consister essentiellement dans une division de la myéline en fragments, en

boules et en granulations qui, à la longue, disparaissent plus ou moins complètement par résorption.

Mais, en réalité, cette décomposition de la gaine médullaire des tubes nerveux est la conséquence d'un travail actif du protoplasma des segments interannulaires; de telle sorte que si nous conservons le nom de dégénération à ce processus qui aboutit à la destruction de la myéline, il importe de dire qu'il ne s'applique nullement à un processus passif.

Déjà vingt-quatre heures après la section du nerf, alors que les propriétés du segment périphérique sont encore conservées, on constate, dans les tubes nerveux, que le noyau de chaque segment interannulaire est gonflé et que le protoplasma qui l'entoure a subi un accroissement notable. La meilleure méthode pour constater ces faits consiste à dissocier le nerf après l'avoir laissé séjourner dans une solution d'acide osmique à 1 pour 100.

Au moment où survient l'abolition de l'excitabilité, c'est-à-dire quarante-huit heures après la section chez le lapin, quatre jours après chez le chien, les noyaux et le protoplasma des segments interannulaires ont déjà pris un accroissement considérable. Au centre de chacun de ces segments, le noyau et le protoplasma qui l'entoure se sont étendus et occupent à ce niveau tout le calibre du tube nerveux. La gaine médullaire et le cylindre axe ont été coupés; le protoplasma s'est accumulé également sur différents points de la longueur du segment interannulaire, et, en s'avancant vers l'axe du tube nerveux, il a divisé la gaine médullaire et le cylindre axe. La gaine de myéline est donc interrompue, non seulement au niveau du noyau interannulaire, mais encore en différents autres points de la longueur du segment, quelquefois même à ses deux extrémités.

On voit donc qu'au moment même où le nerf perd ses propriétés, les cylindres axes, qui en sont les parties physiologiques essentielles, sont coupés et ne peuvent plus transmettre les incitations motrices. Le rapport est donc complet entre les phénomènes physiologiques observés et les altérations histologiques.

Ces lésions se complètent progressivement dans les jours suivants, de telle sorte qu'une semaine après la section, les tubes nerveux du segment périphérique montrent une décomposition de leur gaine médullaire en fragments, en boules ou en granulations.

Le protoplasma des segments interannulaires est parsemé de fines granulations grasses qui se colorent en jaune noirâtre par l'acide

osmique, pendant que la myéline est colorée en noir bleuâtre sous l'influence du même réactif.

Les noyaux des segments interannulaires se sont multipliés : l'activité des cellules interannulaires se traduit donc non-seulement par l'accroissement de leur protoplasma et par l'hypertrophie de leurs noyaux, mais aussi par la multiplication de ces derniers.

A ce moment les cylindres axes sont décomposés en une série de fragments plus ou moins éloignés les uns des autres, plus ou moins repliés et contournés, chacun d'eux restant entouré d'une couche de myéline. Ainsi que nous l'avons déjà dit, cette destruction partielle du cylindre axe est consécutive à l'activité du protoplasma.

A la même époque (7^e jour) on constate dans le tissu conjonctif interfasciculaire et dans les vaisseaux sanguins qui y cheminent des altérations qui ont commencé beaucoup plus tôt, mais qui sont maintenant très accusées. Elles consistent dans une transformation granulo-graisseuse des cellules connectives et des cellules endothéliales des capillaires sanguins.

Les granulations graisseuses qui se montrent dans ces différents éléments cellulaires proviennent vraisemblablement de la myéline. La graisse de composition de cette substance, dissoute d'abord, a dû traverser en cet état la membrane de Schwann pour être fixée ensuite dans le protoplasma des cellules connectives et des cellules endothéliales des capillaires. Mais ce ne sont pas les seuls éléments cellulaires qui, compris entre les tubes nerveux, se sont chargés de granulations graisseuses ; à côté d'eux se montrent des cellules lymphatiques qui en ont absorbé et qui forment ainsi des corps granuleux.

Les cellules lymphatiques semblent avoir alors pour fonction de transporter dans la circulation générale une partie des déchets provenant de la dégénération de la gaine médullaire et des cylindres axes. Elles sont plus nombreuses dans le segment périphérique au voisinage de la section que dans le reste de son étendue, et, à ce niveau, elles sont chargées non seulement de granulations graisseuses, mais aussi de véritables gouttelettes de myéline ; cette substance s'est échappée des tubes nerveux qui ont été divisés et elle a été prise par les cellules lymphatiques. Quelques-unes d'entre elles pénètrent même dans les tubes nerveux ouverts, cheminent dans leur intérieur et se chargent des granulations de myéline qu'elles rencontrent sur leur passage.

Cette migration des cellules lymphatiques dans l'intérieur des tubes nerveux est surtout marquée dans les jours qui suivent la sec-

tion du nerf. Elle se rencontre non seulement à l'extrémité de son segment périphérique, mais encore dans le bout du segment central.

Les phénomènes auxquels elle donne lieu dans ce dernier segment doivent nous arrêter un instant. Il est un certain nombre d'observateurs (Neumann, Eichorst) qui ont soutenu que les altérations des tubes nerveux du segment central sont les mêmes que celles du segment périphérique. Ces auteurs qui ne connaissaient pas la migration des cellules lymphatiques dans les fibres à moelle, que nous avons découverte dans ces dernières années seulement, ont, sans aucun doute, confondu les modifications consécutives à cette migration et celles qui constituent la dégénération proprement dite des tubes nerveux du segment périphérique.

Dans tous les points du tube nerveux atteint par les cellules lymphatiques, la moelle est attaquée et mangée par elles. Le cylindre axe lui-même ne peut pas toujours leur résister et quelquefois il est partiellement détruit. Il en résulte des modifications de la fibre nerveuse qui diffèrent totalement des lésions dites dégénératives : la myéline, au lieu d'être simplement segmentée d'abord en gros fragments qui deviennent de plus en plus petits, est rapidement réduite en granulations fines qui, sous l'influence de l'acide osmique, prennent la coloration brun jaunâtre.

Généralement la migration des cellules lymphatiques dans le segment central s'arrête au premier étranglement annulaire. Quelquefois cependant elle le dépasse, mais elle ne remonte que très rarement au-delà du second segment.

Au bout de douze à dix-huit jours, lorsque la plaie du tissu cellulaire et des téguments s'est réunie par première intention, les deux bouts du nerf divisé, qui sont éloignés l'un de l'autre, sont renflés à leur extrémité et ils sont réunis par un tractus cicatriciel. Ce tractus cicatriciel qui est beaucoup plus mince que le nerf lui-même est grisâtre, légèrement translucide, et il a l'aspect d'un filet nerveux sans myéline ou d'un tractus de tissu conjonctif. Il n'y a pas encore soudure des parties essentielles du nerf, mais le chemin de la régénération est tracé.

Régénération des nerfs sectionnés. — La régénération du nerf ou plutôt les phénomènes qui la préparent commencent dans le bout du segment central peu de temps après la section ; mais c'est seulement après plusieurs semaines qu'elle atteint le segment périphérique, et elle s'y poursuit ensuite pendant plusieurs mois.

Dans le bout du segment central, deux ou trois jours après l'opération chez le lapin, les cylindres axes des tubes nerveux s'hypertrophient au voisinage de la section. Ils paraissent alors très nettement composés de fibrilles (fibrilles nerveuses élémentaires). Plus tard, ils se divisent suivant leur longueur, bourgeonnent et s'étendent dans le cordon cicatriciel. Ces fibres nerveuses, alors sans moelle, qui résultent du bourgeonnement des cylindres axes anciens, se divisent et se subdivisent de telle sorte qu'un seul tube nerveux peut donner ainsi naissance à un nombre plus ou moins considérable de fibres nerveuses nouvelles. Plus tard encore, à une époque qui ne peut pas être fixée absolument, car le processus a une marche variable, les fibres nerveuses, jusque là sans moelle, se recouvrent d'une gaine médullaire et prennent tous les caractères des tubes nerveux à myéline. Ils possèdent une gaine de Schwann et des segments inter-annulaires, mais ces derniers sont relativement très courts. C'est seulement lorsqu'ils ont revêtu tous ces caractères que les tubes nerveux peuvent être facilement suivis dans les préparations obtenues par dissociation après l'action de l'acide osmique.

Après qu'ils ont ainsi cheminé dans le cordon cicatriciel, on les voit atteindre le bout renflé du segment périphérique et y pénétrer. Ils y sont complètement isolés au milieu des anciens tubes dégénérés, ou bien, ce qui est le plus fréquent, ils pénètrent dans leur intérieur. Quand on dissocie le segment périphérique alors que la régénération l'a largement atteint, du soixante-dixième au centième jour chez le lapin, on trouve d'anciens tubes nerveux dans lesquels la myéline a presque entièrement disparu, sauf en certains points où elle existe encore sous la forme d'amas granuleux. Dans ces tubes, se trouvent comprises une, deux, trois et même parfois un nombre plus considérable de fibres nerveuses à myéline, minces, à segments interannulaires courts; à côté d'eux se trouvent des fibres sans moelle. Remak, qui, jadis, avait observé ce fait important, l'expliquait par une génération endogène résultant d'une segmentation longitudinale de l'ancien cylindre axe qui aurait été conservé. Mais nous savons aujourd'hui que, dans le segment périphérique des nerfs sectionnés, les cylindres axes, d'abord fragmentés, sont ensuite résorbés complètement. On ne peut donc plus admettre l'interprétation de Remak, et dès lors nous avons été conduits à proposer la suivante :

Les tubes nerveux de nouvelle formation, développés dans l'intérieur des anciens qui ont été dégénérés, ne résultent pas simplement d'une genèse sur place, mais ils proviennent de bourgeons des cylin-

dres axes du segment central qui, poursuivant leur développement, atteignent le cordon cicatriciel d'abord, puis le segment dégénéré et s'étendent soit dans l'intérieur des anciens tubes nerveux, soit entre ces derniers.

La membrane de Schwann, les éléments cellulaires qui la doublent et la gaine de myéline seuls se formeraient aux dépens des éléments cellulaires proliférés qui sont accumulés dans l'intérieur des anciens tubes (1).

Waller a montré par des expériences ingénieuses et nombreuses que la cause de la dégénérescence du segment périphérique d'un nerf sectionné doit être recherchée dans sa séparation d'avec son centre trophique.

La nutrition des nerfs est, en effet, sous la dépendance de cellules nerveuses ou ganglionnaires qui jouent, par rapport aux nerfs, le rôle de centres trophiques, de telle sorte que les nerfs dégèrent quand on les en a séparés. C'est ainsi que les racines motrices de la moelle ont leurs centres trophiques dans la moelle elle-même, tandis que les racines postérieures ont leurs centres trophiques dans les ganglions spinaux. Aussi, si l'on coupe les deux racines d'une paire nerveuse dans le canal vertébral, le segment périphérique de la racine antérieure et le segment médullaire ou central de la racine postérieure sont seuls dégénérés. Si l'on coupe un nerf mixte à sa sortie du canal vertébral, il dégère dans toute la partie qui a été séparée des centres nerveux.

TUMEURS DES NERFS. — Outre les *névromes myéliniques* et *amyéliniques* (voy. p. 280), on observe dans les nerfs des *fibromes* (voy. p. 192) et des *myxomes* (voy. p. 184) que l'on désignait autrefois et que les chirurgiens français désignent encore, sous le nom de *névromes*. Ces désignations appliquées aux fibromes et aux myxomes des nerfs, acceptées à une époque où les médecins ne connaissaient pas encore la véritable nature de ces tumeurs, doivent être absolument rejetées. Que dirait-on d'un nosologiste qui appellerait adénome toutes les tumeurs des glandes, ostéomes, toutes les tumeurs des os, myomes, toutes les tumeurs des muscles, etc. ?

Le *carcinome* et l'*épithéliome* envahissent le plus souvent les nerfs par suite de la propagation d'une tumeur développée primitivement

(1) Pour de plus amples détails, voyez L. Ranvier, *Leçons sur l'histologie du système nerveux*, 1878.

dans une région voisine. Le tissu conjonctif périfasciculaire est d'abord atteint, la gaine lamelleuse est dissociée par la néoformation (voy. fig. 257, E), les tubes nerveux subissent la dégénérescence graisseuse et disparaissent. Förster a observé des carcinomes primitifs des nerfs, qui, ayant au début le volume d'une lentille, auraient amené, en se développant, la destruction complète du nerf.



FIG. 257. — Coupe transversale du nerf sciatique dans un cas d'épithéliome à cellules cylindriques propagé de l'utérus à ce nerf.

Le tissu conjonctif interfasciculaire N est parcouru par les lobules épithéliaux de nouvelle formation E, qui se développent aussi dans la gaine lamelleuse. Les faisceaux nerveux M sont au contraire respectés. — Grossissement de 40 diamètres.

seuse et disparaissent. Förster a observé des carcinomes primitifs des nerfs, qui, ayant au début le volume d'une lentille, auraient amené, en se développant, la destruction complète du nerf.

CHAPITRE XIV

LÉSIONS DU CERVEAU ET DU CERVELET

§ 1. — Histologie normale du système nerveux central.

Le système nerveux central comprend le cerveau, le cervelet, la protubérance, le bulbe et la moelle épinière. La moelle sera décrite dans le chapitre suivant.

A. CERVEAU. — Le cerveau, comme toutes les parties du système nerveux central, est composé de deux moitiés symétriques ou hémisphères cérébraux. Il représente l'épanouissement de tous les faisceaux nerveux qui remontent de la moelle dans le bulbe, la protubérance et les pédoncules cérébraux. Les filets nerveux, destinés à lui apporter les impressions sensibles ou à conduire à la périphérie les incitations volontaires motrices, aboutissent aux centres gris du cerveau composés essentiellement de cellules nerveuses. Ces centres sont formés de la substance grise de l'écorce des circonvolutions et des noyaux gris centraux ou ganglions du cerveau : couches optiques, corps strié, tubercules quadrijumeaux et ganglions d'origine des nerfs crâniens. Le cerveau est donc constitué d'une façon générale par une écorce grise où viennent se terminer les faisceaux blancs entrés par les pyramides et épanouis dans la substance blanche du centre ovale et de la couronne rayonnante. Au milieu de cette substance sont creusées les cavités ventriculaires sur la paroi desquelles apparaît la substance grise des couches optiques et des corps striés.

Nous ne pouvons pas entrer ici dans l'exposé complet de la texture du cerveau, ni décrire avec détail le trajet encore si mal connu des faisceaux nerveux qui, des pédoncules, se rendent à l'écorce grise des circonvolutions, ni la marche des faisceaux radiculaires des nerfs crâniens jusqu'à leurs noyaux d'origine. Nous nous contenterons de rappeler quelle est la conformation extérieure des circonvolutions et leur structure. L'anatomie topographique des circonvolutions,

comme celle de certains faisceaux d'expansion des pédoncules, doit en effet, toujours être présente à la mémoire, lorsqu'on fait une autopsie, afin de déterminer très exactement le siège de la lésion. L'étude des localisations dans les maladies cérébrales a donné déjà par les travaux de Broca, Fritz et Hitzig, Ferrier, Charcot, Duret, Lépine, Pitres, Grasset, etc., des résultats de la plus haute importance, si bien que nous devons en tenir compte, même dans un manuel d'histologie pathologique, sans quoi nous ne pourrions indiquer les lésions qui correspondent à des types pathologiques parfaitement définis, tels que l'aphasie, l'hémi-anesthésie, l'hémi-chorée, etc.

TOPOGRAPHIE DES CIRCONVOLUTIONS CÉRÉBRALES. — La surface des

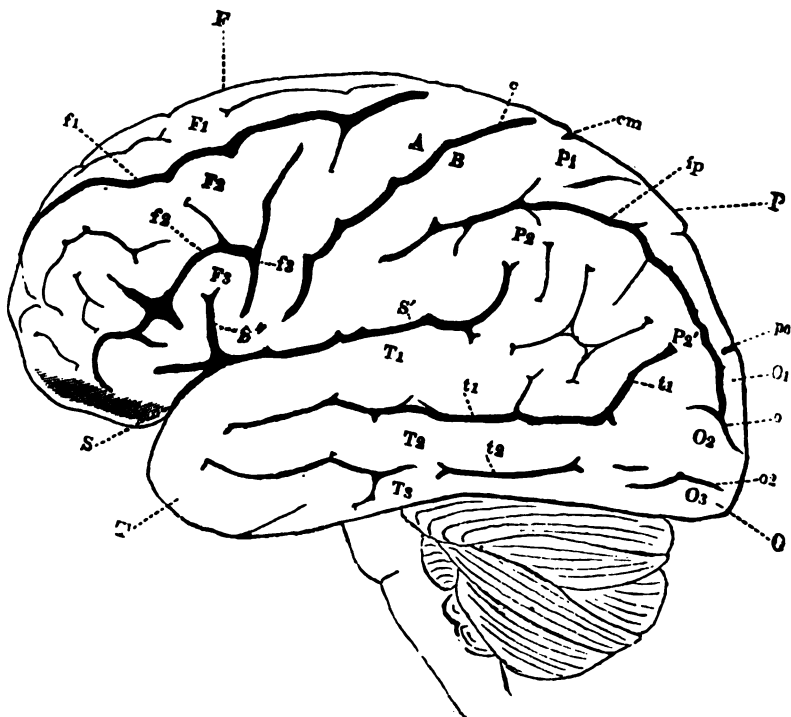


FIG. 258. — Vue latérale du cerveau humain (Ecker). — F, lobe frontal; P, lobe pariétal; G, lobe occipital; T, lobe temporo-sphénoïdal; S, scissure de Sylvius; S', S'', branches horizontale et verticale de la précédente; C, sillon central ou scissure de Rolando; A, circonvolution frontale ascendante; B, circonvolution pariétale ascendante; F 1, circonvolution frontale supérieure; F 2, circonvolution frontale moyenne; F 3, circonvolution frontale inférieure; f 1, Sillon frontal, supérieur; f 2, inférieur; f 3, sillon précentral; P 1', lobule pariétal supérieur, ou lobulo postéro-pariétal; P 2', pli courbe; p, sillon intra-pariétal; c m, extrémité de la scissure callosomarginale; O 1, première, O 2, seconde, O 3, troisième circonvolutions occipitales; p o, scissure pariéto-occipitale; o, sillon occipital transverse; O 2, sillon occipital longitudinal inférieur; T 1, première, T 2, seconde, T 3, troisième circonvolutions temporo-sphénoïdales; t 1, première, t 2, seconde scissures temporo-sphénoïdales.

hémisphères est divisée en quatre lobes qui sont les lobes frontaux, pariétaux, temporaux et occipitaux.

Pour bien délimiter, à la face externe d'un hémisphère, les diverses circonvolutions, il faut déterminer d'abord la scissure de Sylvius (S', S'') et le sillon de Rolando *c* (fig. 258).

1° En avant du sillon de Rolando est le *lobe frontal* comprenant quatre circonvolutions principales : la frontale ascendante A (fig. 258), qui borde en avant le sillon de Rolando et les trois frontales qui sont dirigées d'arrière en avant et qu'on désigne sous le nom de première (F 1), seconde (F 2) et troisième (F 3) circonvolutions frontales. La troisième circonvolution frontale ou circonvolution de Broca est, à sa partie postérieure, le siège du langage articulé; cependant on doit ajouter que les circonvolutions de l'insula qui touchent à la base de la troisième frontale partagent avec elle cette fonction de présider au langage articulé.

2° Le *lobe pariétal* est limité en avant par la scissure de Rolando qui le sépare du lobe frontal et en bas par la scissure de Sylvius S' S'' qui le sépare du lobe temporal. La limite postérieure de ce lobe est la scissure pariéto-occipitale *p o*. Cette limite n'est pas bien accentuée chez l'homme. Le lobe pariétal possède deux circonvolutions ou lobules principaux, la circonvolution pariétale ascendante B qui borde le sillon de Rolando et se continue avec le lobule pariétal supérieur P 1, et le lobule pariétal inférieur ou lobule du pli courbe P 2.

A la partie supérieure, la circonvolution frontale ascendante A et la circonvolution pariétale ascendante B se continuent, à la face interne de l'hémisphère, avec le lobule paracentral.

D'après les données de la physiologie expérimentale et les observations de pathologie humaine, les portions de l'écorce grise du cerveau qui correspondent aux fonctions motrices des membres sont les deux circonvolutions qui bordent le sillon de Rolando et le lobule paracentral. Les parties où l'on a localisé les fonctions motrices des membres sont représentées dans le schéma ci-contre (fig. 259) que nous empruntons au mémoire de Charcot et Pitres (1) sur les localisations motrices dans l'écorce du cerveau.

Le centre moteur de la langue est situé dans le pied de la troi-

(1) *Localisation des maladies cérébrales*, par David Ferrier, traduction française. Germer Baillière, 1880.

sième circonvolution frontale gauche (1, fig. 259) et dans la portion contiguë de la circonvolution frontale ascendante.

Le centre moteur de la partie inférieure de la face occupe l'extrémité inférieure des deux circonvolutions ascendantes frontale et pariétale (2, fig. 259).

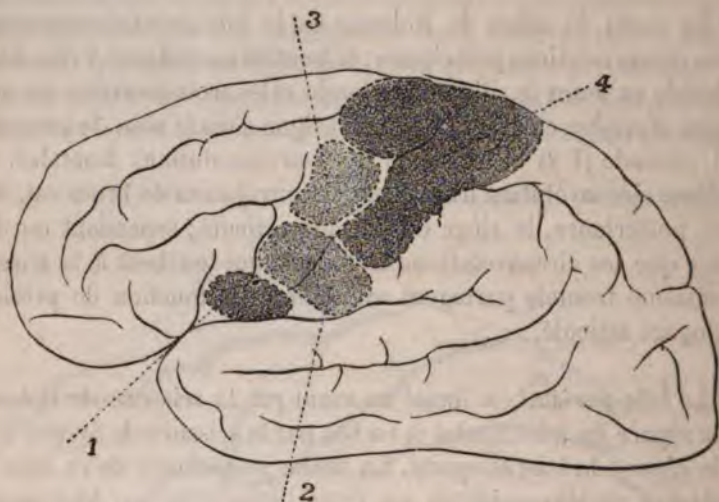


FIG. 259.

Le tiers moyen de la circonvolution frontale ascendante présente le centre des mouvements isolés du membre inférieur (3, fig. 259).

Le lobule paracentral, le tiers supérieur de la circonvolution frontale ascendante et les deux tiers supérieurs de la circonvolution pariétale ascendante président à la motilité des deux membres supérieurs du côté opposé du corps (4, fig. 259).

Suivant Charcot et Pitres, à qui nous empruntons ce résumé, il ne faudrait pas croire que les centres précédents attribués, d'après l'expérimentation, aux fonctions motrices, possèdent des limites géométriques. Ils varient dans une certaine mesure suivant les espèces animales ; mais il n'en est pas moins vrai que chez les mammifères supérieurs, les singes par exemple, il existe des zones motrices distribuées dans l'écorce cérébrale suivant un plan général qui se retrouve chez l'homme.

3° Le *lobe temporal* est formé de trois circonvolutions parallèles et à peu près semblables les unes aux autres, qu'on désigne sous le

nom de première, seconde et troisième circonvolution temporales T 1, T 2, T 3 (fig. 258).

4° A la face interne des hémisphères, on trouve d'abord, au-dessus du corps calleux, la circonvolution marginale du corps calleux, puis la scissure calloso-marginale; au-dessus de cette dernière on rencontre d'avant en arrière la face interne de la troisième circonvolution frontale, le lobule paracentral dont nous avons déjà parlé, le lobule quadrilatère ou avant-coin, la scissure pariéto-occipitale (*po*), le lobe cunéiforme ou coin, et le lobe *occipital* avec ses trois circonvolutions O 1, O 2, O 3 (fig. 258).

Structure des circonvolutions. — La substance grise corticale des circonvolutions cérébrales présente, dans le lobe frontal et dans le lobe pariétal, des cellules de diverse grandeur, des cellules rondes, des cellules nerveuses pyramidales ou fusiformes, des fibres nerveuses et une substance granuleuse.

Ces éléments sont disposés de façon à ce qu'on puisse leur considérer cinq couches plus ou moins distinctes qui ont été décrites par Meynert. La plus superficielle, au-dessous de la pie-mère, montre à sa surface des tubes nerveux à myéline, très minces, parallèles à la surface du cerveau, et quelques petites cellules nerveuses disséminées dans une substance granuleuse.

La seconde couche contient une grande quantité de petites cellules nerveuses pyramidales, dont le sommet effilé est dirigée vers la surface de la circonvolution; ces cellules donnent à cette couche une couleur grise (2, fig. 260).

La troisième couche est caractérisée par des cellules pyramidales, les unes de volume moyen, les autres très volumineuses et qui méritent le nom de cellules géantes. Ces cellules atteignent jusqu'à 40 et 50 μ et elles sont aussi volumineuses que



FIG. 260. — Coupe de la substance grise de la troisième circonvolution frontale (d'après Meynert). — Grossissement de 75 diamètres.

1, couche de corpuscules corticaux disséminés; 2, couche dense de petits corpuscules corticaux pyramidaux; 3, couche de grands corpuscules pyramidaux corticaux; 4, couche dense de corpuscules corticaux, petits et de forme irrégulière; 5, couche de corpuscules corticaux fusiformes; m, aisceaux médullaires.

les grandes cellules des cornes antérieures de la moelle. Leur base regarde les couches profondes des circonvolutions, et leur corps très allongé se termine en pointe du côté de la surface du cerveau. Elles donnent des branches plus ou moins nombreuses et ramifiées qui se dégagent soit de leur corps, soit de leur extrémité effilée. Elles reçoivent à leur base un tube nerveux qui abandonne sa myéline avant d'y entrer et qui correspond aux prolongements de Deiters. Entre ces grandes cellules qui existent surtout à la base de la troisième couche, cheminent des faisceaux de tubes nerveux à moelle dont la direction est perpendiculaire à la surface de la circonvolution.

Puis viennent la quatrième couche qui contient quelques petites cellules globuleuses, et la cinquième où l'on trouve des cellules nerveuses fusiformes. Ces deux couches sont traversées par les faisceaux de tubes nerveux qui viennent se terminer dans les cellules pyramidales.

Les grosses cellules pyramidales n'existent pas dans toutes les parties de l'écorce grise. Elles seraient localisées, d'après Betz, dans les portions du lobe frontal et pariétal qui, d'après Fritz et Hitzig, ont été considérées comme étant les centres psycho-moteurs : les circonvolutions marginales de la scissure de Rolando et le lobule paracentral.

Les circonvolutions des lobes occipital et sphénoïdal sont constituées sur le même modèle, à cette différence près que les cellules pyramidales y sont plus rares et que les cellules géantes y font défaut.

On s'accorde généralement à placer dans la partie antérieure des lobes frontaux le siège de l'intelligence. Nous venons de voir quel est le point de l'écorce regardé comme étant le centre des mouvements volontaires. On croit que la région postérieure de l'écorce cérébrale, la partie postérieure du lobe pariétal et du lobe temporal et le lobe occipital reçoivent les impressions sensibles.

La majorité des auteurs admet que les fibres motrices qui constituent le plan inférieur du pédoncule cérébral entrent en connexion avec les cellules des corps striés avant de se rendre aux circonvolutions, et que les faisceaux nerveux sensitifs qui passent dans l'étage supérieur des pédoncules sont en rapport avec les couches optiques. Mais il reste encore bien à faire avant d'arriver à connaître exactement la texture et les fonctions de ces organes.

Il est cependant un point qui paraît aujourd'hui complètement établi, c'est que les lésions destructives causées par un ramollisse-

ment ou une hémorrhagie dans la capsule interne déterminent, selon le lieu affecté, soit une hémiplegie motrice durable avec contraction permanente des extrémités, soit une hémianesthésie portant sur la sensibilité générale et sur la sensibilité des sens spéciaux. Aussi devons-nous nous y arrêter un instant.

La capsule interne (11, fig. 261) située entre la couche optique et le



FIG. 261. — Section frontale (d'après Pitres). — 1, circonvolution frontale ascendante; 2, lobule de l'insula; 3, lobule sphénoïdal; 4, 5, 6, faisceaux frontaux supérieur, moyen et inférieur; 7, faisceau sphénoïdal; 8, corps calleux; 9, noyau caudé; 10, couches optiques; 11, capsule interne; 12, noyau lenticulaire; 13, capsule externe; 14, avant-mur (claustrum).

corps strié est une émanation de l'étage inférieur du pédoncule cérébral : elle contient des fibres directes qui vont du pédoncule à la substance grise cérébrale, et notamment un faisceau qui, suivant Meynert, est exclusivement sensitif et qui contourne le noyau lenticulaire pour se rendre à la surface du lobe occipital. Les fibres indirectes qui y passent vont du pédoncule au noyau lenticulaire et à la couche optique, ou bien de ces centres gagnent l'écorce cérébrale à travers la capsule interne. Celle-ci est donc un lieu de passage pour la presque totalité des fibres qui unissent l'écorce et les noyaux centraux à la périphérie.

Des observations, aujourd'hui nombreuses, dont les premières ont été publiées par Türck en 1859, établissent que les lésions de la partie la plus postérieure de la capsule interne déterminent une hémiplegie avec hémianesthésie d'origine cérébrale et des trou-

CIRCULATION CÉRÉBRALE. — Les carotides internes et les vertébrales unies dans le tronc basilaire forment à la base du cerveau l'hexagone de Willis. Les trois artères principales qui émanent de l'hexagone de Willis sont la cérébrale antérieure, la cérébrale moyenne ou artère sylvienne, nées toutes les deux de la carotide interne, et la cérébrale postérieure, branche de la basilaire. Nous ne donnerons pas ici le trajet de toutes leurs branches, malgré l'intérêt qui s'attache à certaines d'entre elles, par exemple aux diverses ramifications de l'artère sylvienne; mais, nous reportant aux travaux de Duret, nous ferons remarquer plusieurs particularités de leur distribution qui sont importantes pour la pathogénie des lésions du cerveau.

Les rameaux des trois artères cérébrales destinés aux circonvolutions pénètrent dans la substance grise après avoir rampé dans la pie-mère. La première couche de la substance grise est moins vascularisée que les suivantes; celles qui contiennent des cellules pyramidales possèdent un réseau capillaire assez serré. Les mêmes artères, après avoir fourni ce réseau capillaire, poursuivent leur trajet perpendiculairement à la surface du cerveau, et pénètrent dans la substance blanche où elles s'anastomosent par leurs extrémités avec les artérioles de la substance blanche.

Ces anastomoses se font par de très fins ramuscules, et c'est là une condition favorable à la production d'infarctus par embolie. Ces infarctus corticaux (ramollissement, plaques jaunes des circonvolutions) devront donc comprendre à la fois, dans une certaine épaisseur, la couche grise et la partie blanche des circonvolutions.

Des artérioles issues des artères cérébrales à leur origine pénètrent de suite à la base du cerveau dans les noyaux gris et les parties centrales. Ainsi la sylvienne fournit des artérioles qui pénètrent dans l'espace perforé et qui se rendent au corps strié. La plupart de ces artérioles appartiennent à ce qu'on peut appeler avec Cohnheim le système des artères terminales, c'est-à-dire de celles qui ne s'anastomosent pas les unes avec les autres et qui se terminent isolément, ce qui est la condition la plus favorable à la production des infarctus et ramollissements par oblitération vasculaire.

Ces artères, qui se rendent aux centres gris du cerveau, sont aussi celles dans le territoire desquelles on trouve le plus souvent des hémorrhagies.

Autant le ramollissement ischémique est commun dans l'écorce du cerveau, autant l'hémorrhagie y est rare. Cette lésion est, au contraire, très commune dans le corps strié, la couche optique, etc.

Les causes de ces hémorrhagies dans les organes centraux sont, d'après Duret : 1° le mode de naissance des artères, qui émanent presque directement du cercle de Willis, à l'origine des artères cérébrales ; 2° le volume de ces artérioles, qui est relativement considérable (ces deux conditions font que l'impulsion cardiaque s'y transmet directement avec une forte pression), et 3° l'absence d'anastomoses les unes avec les autres, qui rend leur rupture facile, car il n'y a pas de possibilité d'une dérivation latérale du sang lorsqu'un obstacle s'oppose à son cours.

§ 2. — Lésions des méninges.

Comme on rencontre des lésions communes dans les méninges cérébrales et dans les méninges rachidiennes, nous en donnons ici une description générale, quitte à revenir, à propos des méninges rachidiennes, sur les lésions qui leur sont spéciales.

CONGESTION ET INFLAMMATION DES MÉNINGES. — Très commune dans la pie-mère, la congestion est plus ou moins intense ; elle peut être active ou passive. La congestion active, quand elle est violente, entraîne la desquamation de l'épithélium qui tapisse la grande cavité arachnoïdienne, et y détermine l'exsudation d'une certaine quantité de liquide albumineux et la sortie d'un nombre variable de globules blancs.

Dans le *rhumatisme cérébral*, la pie-mère est congestionnée dans toute son étendue, et elle présente des plaques ou îlots au niveau desquels la congestion est plus intense et peut même aller jusqu'à la suffusion sanguine. Ces îlots offrent une coloration rouge vermillon, comme si le sang contenu dans les vaisseaux était très oxygéné. Des lambeaux de l'arachnoïde et de la pie-mère ainsi altérés, examinés sans addition d'eau, montrent des dilations régulières ou fusiformes des vaisseaux sanguins, autour desquelles les globules rouges sont souvent extravasés.

Les plexus choroïdes sont congestionnés ainsi que la toile choroïdienne.

Le liquide contenu dans la grande cavité de l'arachnoïde, dans les ventricules et dans les espaces sous-arachnoïdiens, est augmenté de quantité. On y trouve un grand nombre d'éléments cellulaires, de grandes cellules épithéliales granuleuses, et des globules blancs du sang ; cependant il n'est pas notablement troublé.

Lorsque le rhumatisme cérébral a duré pendant vingt-quatre heures et au delà, le liquide contenu dans l'arachnoïde, dans les ventricules et dans les espaces sous-arachnoïdiens est plus abondant, louche et même légèrement puriforme, qualités qu'il doit au nombre considérable des cellules épithéliales et des globules blancs qu'il renferme alors.

Cet état n'est pas particulier au rhumatisme cérébral; on peut le rencontrer dans toutes les congestions cérébrales accompagnées de délire et causées par la pneumonie, la variole, la fièvre typhoïde, etc.

La *méningite cérébrale primitive* est extrêmement rare; elle peut être déterminée par l'insolation. L'inflammation qui occupe toute la surface des centres nerveux, ou *méningite cérébro-spinale*, est ordinairement épidémique et se déclare dans les armées ou dans les hospices. La méningite la plus fréquente est celle qui succède à la tuberculose des méninges ou aux tumeurs des méninges et du cerveau. La méningite aiguë est caractérisée par la présence du pus à la surface de la pie-mère, par l'épaississement et l'état trouble du tissu conjonctif de cette membrane, et par l'accumulation de globules purulents autour et le long des vaisseaux, là où le tissu conjonctif est plus abondant.

Les vaisseaux paraissent à l'œil nu entourés d'une zone opaque. Lorsqu'on les étudie au microscope, on reconnaît que des cellules lymphatiques occupent le tissu cellulaire lâche qui les environne, et que, de plus, ces mêmes éléments, accumulés dans les gaines périsvasculaires, les entourent comme d'un manchon.

Le liquide séro-purulent qui se trouve à la surface de la membrane et s'accumule dans les espaces sous-arachnoïdiens antérieur et postérieur est tantôt très fluide; tantôt, au contraire, il est épais et mélangé à de la fibrine, comme dans la péritonite.

Dans les cas où la méningite est intense et a duré plusieurs jours, le pus mélangé à la fibrine forme au-dessous de l'arachnoïde viscérale une couche continue, opaque, jaunâtre, plus épaisse au niveau des sillons qui séparent les circonvolutions. Les vaisseaux sont moulés en partie dans cette fausse membrane et apparaissent comme des traînées rouges recouvertes d'un voile. Cette couche fibrineuse peut avoir jusqu'à 5 millimètres d'épaisseur au niveau des sillons. Lorsqu'on a enlevé les méninges ainsi infiltrées de pus, on trouve au-dessous d'elles la substance grise cérébrale piquetée de rouge. Sur une section, on voit que chaque point rouge correspond à un vais-

seau que l'on a dégagé; si on l'examine au microscope, on constate qu'il est entouré d'une couche de pus auquel se trouve mélangée une quantité variable de globules de sang.

Dans la méningite cérébro-spinale, on trouve un exsudat analogue autour de la moelle et de la protubérance. Le pus occupe la cavité sous-arachnoïdienne de la moelle épinière et les mailles de la pie-mère rachidienne; mais il ne pénètre pas au-dessous de la partie fibreuse de cette membrane. La substance grise de la moelle présente à l'œil nu une coloration rosée. Sur des coupes faites suivant la méthode classique, on ne trouve pas de modifications des éléments nerveux, mais simplement une hyperhémie des vaisseaux de la pie-mère, et des globules de pus entre les faisceaux conjonctifs de cette membrane. Quelquefois cette suppuration est tellement rapide que la quantité de pus est déjà considérable alors que les symptômes de la maladie ont duré à peine quelques heures.

MÉNINGITE TUBERCULEUSE. — Les lésions de la méningite tuberculeuse ne diffèrent de celles de la méningite simple que nous venons de décrire que par la présence des tubercules; l'exsudat est le même dans les deux maladies; les granulations tuberculeuses se montrent surtout le long des vaisseaux de la pie-mère.

Souvent on prend une méningite tuberculeuse pour une méningite aiguë primitive, parce qu'au premier abord on ne voit pas de granulations tuberculeuses. Mais un examen plus attentif conduit à trouver des granulations petites et abondantes. Pour les découvrir, il faut enlever la pie-mère dans les régions où elle présente le plus souvent des tubercules: scissure de Sylvius et pédoncules cérébelleux supérieurs. On agite le lambeau de la membrane dans l'eau afin de la séparer des fragments de la pulpe cérébrale entraînés, et on y distingue, en regardant par transparence, de petits grains blanchâtres. On ne devra pas se contenter de cet examen, mais on étalera avec soin la pie-mère sur une lame de verre, car avec un faible grossissement, on apercevra les granulations qu'on n'avait pas vues à l'œil nu. Elles sont surtout abondantes dans les parties de la pie-mère qui s'enfoncent entre les circonvolutions cérébrales nées de la scissure de Sylvius.

Si l'on étudie une de ces granulations en particulier, on voit qu'elle est formée par des cellules lymphatiques ou embryonnaires accumulées autour d'un vaisseau sanguin. Les granulations volumineuses empiètent sur le tissu voisin et englobent complètement la

gaine périvasculaire. Le vaisseau qui est au centre de la granulation est habituellement oblitéré par un caillot fibrineux. Ordinairement ces amas de cellules se font au niveau de la bifurcation d'un petit vaisseau, là où la gaine périvasculaire offre une étendue plus considérable. Enfin il n'est pas rare de remarquer sur un même vaisseau

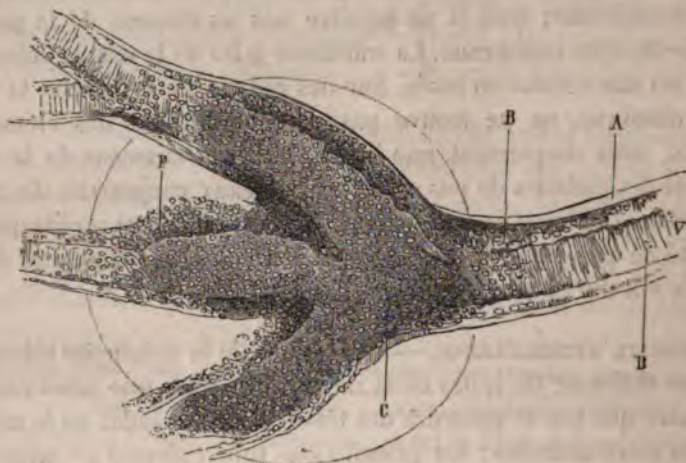


FIG. 265. — Vaisseau de la pie-mère passant au milieu d'une granulation tuberculeuse : la limite celle-ci est indiquée par la ligne pointillée. A, gaine périvasculaire; B, paroi vasculaire; F, éléments contenus dans la gaine; C, fibrine coagulée dans l'intérieur du vaisseau. — Grossissement 400 diamètres.

plusieurs granulations disposées de distance en distance et lui donnant l'aspect d'un chapelet.

Le tissu nouveau affecte assez souvent la forme d'un manchon qui entoure le vaisseau dans une certaine étendue. Ce tissu est composé d'éléments petits, serrés les uns contre les autres et situés à la fois dans la gaine périvasculaire et dans la pie-mère.

Pour faire une étude plus complète des méninges infiltrées de tubercules, il est nécessaire de faire durcir complètement, par l'action successive du liquide de Müller, de la gomme et de l'alcool, les méninges et le tissu cérébral sous-jacent. Des coupes perpendiculaires à la surface montrent alors les vaisseaux plus ou moins altérés compris dans le tissu tuberculeux. Dans les couches profondes de la pie-mère épaissie au voisinage de la substance cérébrale, on voit des capillaires qui pénètrent verticalement dans celle-ci (*m*, fig. 266), entourés d'un amas de cellules de nouvelle formation. Souvent ces petits vaisseaux sont compris dans une véritable granulation tubercu-

leuse, au point où ils pénètrent dans la substance grise enflammée elle-même.

Les artérioles et les veinules de la pie-mère tuberculeuse montrent

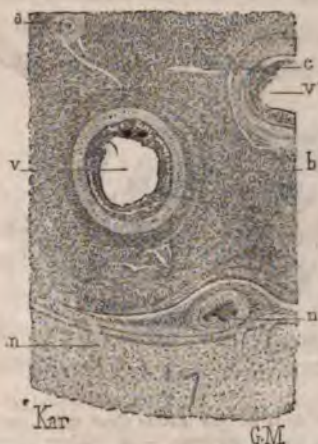


FIG. 246. — Coupe des méninges tuberculeuses: a, petit vaisseau oblitéré; vv, vaisseaux plus volumineux. La membrane interne de ces vaisseaux est très épaissie, et dans la membrane interne de celui qui est représenté complètement au milieu de la figure on voit deux cellules géantes; n, vaisseau oblitéré près de la substance cérébrale m. — Grossissement de 40 diamètres.

un épaississement très remarquable de leur tunique interne. Dans un cas (1) publié par l'un de nous, la tunique interne épaissie des artères présentait une structure toute spéciale. Elle était limitée à l'intérieur du vaisseau par sa couche endothéliale habituelle. Elle contenait des cellules volumineuses, aplaties par compression réciproque, effilées et implantées perpendiculairement à la surface de la tunique moyenne (voy. fig. 267) et formant une série de couches superposées. Au milieu de ces cellules, on en trouvait de plus volumineuses encore, ayant de deux à trois noyaux, et de véritables cellules géantes contenant de quinze à vingt noyaux. Les deux figures 267 et 268 montrent: la première, ces éléments isolés; la seconde, des cellules géantes vues sur une coupe de l'endartère tuberculeuse examinée à un fort grossissement.

La tunique interne, atteinte d'inflammation tuberculeuse caractérisée par la formation de cellules géantes, était épaissie presque uniformément sans qu'il s'y fût produit de nodules tuberculeux limités.

Ainsi, au milieu des tubercules isolés ou confluent, on trouve des

(1) *Journal de l'anatomie*, t. XVI, 1880, p. 213.

vaisseaux atteints d'une endartérite spéciale, dont les tuniques et la gaine périvasculaire sont infiltrées de petites cellules et qui siègent au milieu d'un tissu conjonctif rempli des mêmes éléments.



FIG. 267. — Coupe transversale de la tunique interne d'une artère atteinte d'endartérite tuberculeuse au niveau de sa limite avec la tunique moyenne. — *m*, tunique moyenne; *n*, cellules en forme de coin qui sont appliquées par leur base sur cette tunique; *c*, *p*, cellules très longues, prismatiques, insérées sur la tunique moyenne par leur extrémité effilée; *a*, *b*, cellules isolées de la tunique interne; *g*, cellules à plusieurs noyaux. — Grossissement de 300 diamètres.

Les cellules géantes, qui sont si communes dans les tubercules de tous les organes, sont très rares dans la tuberculose des méninges;

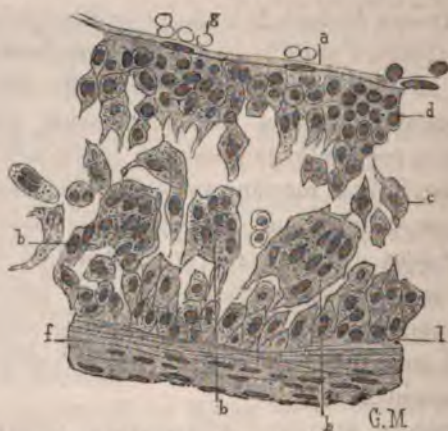


FIG. 268. — Coupe transversale de l'endartère enflammée et tuberculeuse. — *a*, couche de cellules plates endothéliales indiquant la limite interne de l'endartère; *g*, globules rouges du sang en circulation dans la lumière de vaisseau; *d*, couche de cellules rondes ou polyédriques par compression réciproque. *b*, *b*, *b*, cellules géantes; *l*, couche de cellules cylindriques et rondes à la base de l'endartère; *f*, membrane moyenne. — Grossissement de 300 diamètres.

nous ne les avons observées que dans le fait que nous venons de rapporter, et encore leur formation était-elle limitée à l'endartère. L'ab-

sence de cellules géantes dans les méningites tuberculeuses peut s'expliquer par la rapidité de l'évolution de la méningite, si grande qu'elles n'ont pas eu le temps de se développer. C'est là une hypothèse qui nous semble plausible jusqu'à plus ample informé.

Dans un certain nombre de cas de méningite tuberculeuse, la pie-mère et l'arachnoïde qui tapissent la moelle épinière sont parsemées de granulations.

MÉNINGITE CHRONIQUE. — Parmi les méningites chroniques, l'une des plus communes est celle qu'on observe dans la *méningo-encéphalite diffuse*, affection qui se traduit par les symptômes de la paralysie générale. Elle est caractérisée par un épaississement de la pie-mère déterminé lui-même par une formation nouvelle de tissu conjonctif. Les parois des vaisseaux subissent un épaississement analogue; ceux qui s'enfoncent dans la pulpe cérébrale lui sont adhérents, de telle sorte qu'on la déchire quand on veut enlever la pie-mère. A cette altération des vaisseaux s'ajoute une prolifération du tissu conjonctif du cerveau, une encéphalite interstitielle diffuse, et une atrophie avec pigmentation des cellules de la couche corticale des circonvolutions (voyez plus bas, page 700).

Dans certains cas il existe aussi une dégénérescence spéciale de la paroi des vaisseaux. Cette lésion, qui a été décrite par Magnan sous le nom de dégénérescence colloïde, paraît consister dans une endartérite et une périartérite chroniques.

L'inflammation de la dure-mère a reçu le nom de *pachyménin-gite*. On la divise en pachyménin-gite interne et externe. Elle est habituellement chronique.

Dans la pachyménin-gite interne il se produit, à la surface interne de la dure-mère enflammée, de petits bourgeons possédant des anses vasculaires qui se continuent avec les vaisseaux préexistants de la membrane. Ces bourgeons s'étendent à la surface de la dure-mère et ils constituent une production nouvelle de tissu conjonctif sous la forme d'une fausse membrane mince et très vasculaire. Quand celle-ci est récente, les vaisseaux sanguins qu'elle contient possèdent des parois embryonnaires; ils sont fragiles, se rompent souvent, et le sang qui en sort s'échappe dans la cavité de l'arachnoïde ou s'épanche dans le tissu de la fausse membrane, qui est alors fortement ecchymosée. Aussi pourrait-on facilement prendre ces ecchymoses pour de simples taches de sang déposées à sa surface, si, après avoir étalé

cette membrane avec précaution sur une lame de verre, on n'y distinguait pas un riche réseau de vaisseaux sanguins et du tissu conjonctif nouveau dans les mailles duquel sont compris des globules rouges épanchés.

Quand la fausse membrane est plus ancienne, on trouve autour des vaisseaux des amas considérables de pigment sanguin rouge brun, et même des cristaux d'hématoïdine. Souvent la membrane est constituée par plusieurs couches disposées les unes au-dessus des autres et parallèles entre elles.

Si, à la suite de ruptures vasculaires, une certaine quantité de sang s'est épanché entre les feuillettes de ces fausses membranes multiples, il se produit un de ces kystes sanguins connus sous le nom d'*hématomes de la dure-mère*. Pendant longtemps on a cru que, dans ces cas, le sang épanché à la surface de la dure-mère s'entourait d'une couche de fibrine qui s'organisait en fausse membrane et produisait l'enkystement.

La *pachyméningite externe chronique*, ou inflammation de la surface externe de la dure-mère, est tout à fait différente de la précédente. Par sa portion adhérente aux os du crâne, la dure-mère joue le rôle de périoste et ses lésions sont le plus souvent liées à celles de la table interne des os de la voûte du crâne. Aussi la pachyméningite externe est-elle le plus ordinairement causée par des maladies des os, dues par exemple à la syphilis et aux traumatismes. Dans l'alcoolisme, on observe cependant parfois, avec une pachyméningite interne hémorragique, un épaississement de la dure-mère dans sa totalité.

La *syphilis*, à sa période tertiaire, porte assez souvent son action à la fois sur la dure-mère et les os du crâne. Les néoformations inflammatoires et gommeuses se développent alors dans la couche de la dure-mère qui est en contact avec l'os, de telle sorte que des bourgeons inflammatoires ou des gommes se développent à la fois à la face externe de la dure-mère et dans les canaux médullaires de la table interne et du diploë. Les phénomènes pathologiques qui s'observent alors entre la dure-mère et l'os sont analogues à ceux qui se passent entre ce dernier et le périoste épicroânien.

La *pachyméningite externe syphilitique* est caractérisée par des bourgeons et excroissances extrêmement nombreux, coniques, ayant la forme de grosses papilles pointues ou ramifiées comme des choux-fleurs, gris ou roses, semi-transparents, constitués par un tissu assez friable qu'on met à découvert lorsqu'on a enlevé la calotte crânienne.

Ces bourgeons occupent à la face externe de la dure-mère une étendue plus ou moins considérable ; ils sont logés dans des pertes de substance de l'os et se continuent directement avec le tissu médullaire.

Leur structure est celle des bourgeons inflammatoires. Le tissu médullaire enflammé, les lamelles osseuses du diploë en voie de résorption, présentent à considérer les mêmes détails histologiques que nous avons décrits dans l'ostéite raréfiante (voyez page 394). A leur contact avec les lamelles osseuses, les bourgeons nés de la dure-mère et le tissu médullaire enflammé présentent une grande quantité de cellules géantes logées dans les encoches qui succèdent à la résorption du tissu osseux.

Dans les faits où cette pachyméningite externe syphilitique est très intense, l'ostéite se propage jusqu'à la surface externe de l'os, le périoste épicroânien présente des bourgeons analogues à ceux de la dure-mère, et l'os tout entier est percé de trous comme une écumoire.

TUMEURS DES MÉNINGES. — Fibromes. — On peut décrire avec les fibromes les corpuscules de Pacchioni, qui, se développant en grand nombre, forment de véritables tumeurs capables de déterminer même la perforation des os du crâne, et qui contiennent des vaisseaux sanguins plus ou moins nombreux, plus ou moins dilatés.

Ces corpuscules sont composés de lames de tissu fibreux et de cellules aplaties, analogues à celles qui constituent les plaques fibreuses de la rate (fibromes lamellaires, voyez page 188). Ces corpuscules, qui existent à l'état normal, n'acquièrent d'importance pathologique que par leur développement exagéré qui paraît lié parfois à l'alcoolisme. Leur structure est très caractéristique et n'a rien de commun avec celle des granulations tuberculeuses, avec lesquelles on a pu les confondre. Ces petites tumeurs s'incrustent souvent de sels calcaires.

On a vu des fibromes vrais adhérents à la dure-mère, mais ils sont rares.

Kystes. — On trouve fréquemment dans les plexus choroïdes de petits kystes séreux qui se développent aux dépens de bourgeons vasculaires ; on en rencontre d'analogues dans le tissu cellulaire sous-arachnoïdien, surtout au voisinage du quatrième ventricule.

Gommes syphilitiques. — Les méninges cérébrales sont assez souvent le siège de gommes.

A la face externe de la dure-mère elles ont la forme de petites tumeurs sphériques, d'un volume variable, habituellement de la gros-

seur d'un petit pois. Elles sont logées dans des cavités creusées dans les os du crâne. Leur centre est caséux lorsqu'elles sont anciennes. Ces gommès de la dure-mère et du crâne peuvent être suivies de tous les accidents d'ostéite et de nécrose, avec formation de clapiers purulents, que nous avons déjà décrits (voyez page 405).

Les gommès de la pie-mère et de l'arachnoïde, qui sont beaucoup plus rares que celle de la dure-mère, peuvent acquérir un volume assez considérable. Elles se développent alors du côté de la substance cérébrale qu'elles envahissent dans une étendue plus ou moins grande et elles déterminent autour d'elle un foyer limité d'encéphalite.

Tubercules. — Ils n'existent ordinairement que dans la pie-mère et dans le tissu cellulaire sous-arachnoïdien. Cependant on peut en rencontrer dans les fausses membranes de la dure-mère.

Sarcomes. — Ils sont communs dans la dure-mère, qui présente alors consécutivement les lésions de la pachyméningite, et ils peuvent, comme ceux du cerveau, se présenter sous deux formes différentes : les sarcomes névrogliaux, qui se développent souvent sur le trajet des nerfs crâniens, et les sarcomes angiolithiques, que l'on observe fréquemment à la face interne de la dure-mère, dans le tissu cellulaire sous-arachnoïdien et dans les plexus choroïdes (voyez pages 165 et 166).

Carcinomes et épithéliomes. — Ils sont très rares dans les méninges, où ils sont toujours secondaires.

Toutes les tumeurs de la dure-mère peuvent perforer les os du crâne.

Ces perforations ne sont pas spéciales aux gommès syphilitiques, et des sarcomes ou des carcinomes peuvent, en se généralisant, déterminer des lésions analogues. Aussi l'inspection d'un crâne sec montrant des pertes de substance tout à fait semblables à celles que les gommès y produisent ne permet pas d'affirmer la nature du néoplasme dont elles sont la conséquence.

§ 3. — Altérations du cerveau et du cervelet.

L'anémie cérébrale est caractérisée uniquement par la pâleur de la substance nerveuse ; elle n'est pas accompagnée de modifications appréciables des éléments.

CONGESTION CÉRÉBRALE. — La congestion cérébrale, lorsqu'elle a duré un certain temps, laisse toujours des traces après la mort. L'injection des vaisseaux est toujours très prononcée; les circonvolutions sont rosées, augmentées de volume, et parfois tellement serrées les unes contre les autres, que les sillons qui les séparent sont presque complètement effacés.

A la surface du cerveau il existe quelquefois des taches ou des plaques rougeâtres, dont la coloration rappelle celle des fleurs de l'hortensia, d'où le nom de plaques *couleur hortensia*. Si l'on divise le cerveau à leur niveau, on voit que la substance corticale est d'un gris rosé, et que la substance blanche est criblée de points rouges qui correspondent à la section des capillaires gorgés de sang. Ces points rouges, lorsqu'ils sont nombreux et très rapprochés les uns des autres, constituent ce qu'on a appelé l'*état sablé* du cerveau.

Si l'on examine au microscope des parties enlevées sur ces plaques hortensia, on reconnaît des globules rouges et même des granulations pigmentaires jaunes ou rouges dans les gaines périvasculaires. Elles sont accumulées en plus grande abondance au niveau de l'angle de bifurcation des vaisseaux, là où la gaine est séparée de la paroi vasculaire par un espace plus considérable.

Les cellules nerveuses et les éléments de la névroglie ne sont ou tout au moins ne paraissent pas altérés, ni dans les plaques hortensia, ni autour d'elles. Notons en passant que les congestions répétées qui accompagnent la méningo-encéphalite diffuse provoquent une pigmentation des cellules nerveuses.

ŒDÈME DU CERVEAU. — On a désigné sous le nom d'œdème du cerveau une accumulation de liquide dans les cavités des ventricules et dans la cavité sous-arachnoïdienne, accompagnée d'anémie et d'un ramollissement de la voûte à trois piliers. On ne connaît aucune lésion histologique qui réponde à cet état, dû simplement à l'imbibition de la substance cérébrale par de la sérosité.

La cause principale de l'œdème est la compression des veines de Galien, autour desquelles se sont développées des granulations tuberculeuses. Aussi le ramollissement de la voûte à trois piliers, qui coïncide avec une accumulation de sérosité dans les ventricules, est-il la règle dans les cas de méningite tuberculeuse.

LÉSIONS DU CERVEAU DANS LA MÉLANÉMIE. — Dans la mélanémie palustre, les capillaires du cerveau contiennent un assez grand

nombre de cellules lymphatiques chargées de pigment noir pour que la circulation y soit entravée. Les artérioles elles-mêmes peuvent être plus ou moins remplies des mêmes éléments et forment parfois alors de petits anévrysmes dont la paroi est pigmentée.

HÉMORRHAGIE CÉRÉBRALE. — Les hémorrhagies cérébrales sont tantôt consécutives à des altérations du sang, comme cela a lieu dans les fièvres graves, dans la variole, dans le scorbut, dans la leucocythémie, etc.; tantôt elles sont liées à des altérations du cœur et des vaisseaux. L'hypertrophie du cœur coïncidant avec une induration athéromateuse des parois de l'aorte, de la carotide interne et des branches de l'hexagone artériel de la base du cerveau, a été regardée comme une cause très commune d'hémorrhagie cérébrale. Il est de fait que, dans ces conditions, les artères ayant perdu leur élasticité ne peuvent plus rendre continue l'ondée sanguine saccadée envoyée par chaque systole ventriculaire. L'impulsion saccadée du sang, transmise alors dans les capillaires cérébraux, est, selon toute probabilité, une des causes de la dilatation de ces petits vaisseaux et de leur rupture. Mais la lésion la plus commune qui coïncide avec les hémorrhagies et qui peut être regardée comme leur cause prochaine, consiste dans des dilatations anévrysmales des petites artères et des capillaires de l'encéphale. Ces dilatations portent tantôt sur les capillaires, où elles ont été étudiées d'abord par Pestalozzi et Kölliker, etc. (voyez page 615), tantôt sur les artérioles; elles ont été décrites dans ces dernières années par Charcot et Bouchard, qui ont bien fait ressortir l'importance de leur rôle dans la pathogénie des hémorrhagies cérébrales (voyez page 615).

Ces hémorrhagies peuvent se présenter sous deux formes distinctes : l'hémorrhagie capillaire et l'hémorrhagie en foyer.

L'hémorrhagie capillaire, apoplexie capillaire de Cruveilhier, siège tantôt dans les circonvolutions, tantôt dans les parties centrales du cerveau. La portion du cerveau qui en est atteinte est ramollie et parsemée de petits points rouges qui ressemblent au premier aspect à des gouttelettes de sang coagulé. Lorsqu'on dissèque le tissu cérébral avec des aiguilles au niveau des points rouges, on voit qu'ils correspondent à des vaisseaux qu'on peut poursuivre et isoler dans une certaine longueur. Autour de ces points, le tissu cérébral est légèrement ramolli et coloré en rouge clair.

Si, après l'avoir isolé, on l'examine au microscope, avec le vais-

seau qui lui correspond, l'un de ces petits points hémorrhagiques, on ne distingue d'abord qu'un amas de sang; mais lorsqu'on l'a lavé avec précaution, on voit qu'il présente à son centre un vaisseau capillaire dont la gaine lymphatique est distendue et remplie de glo-

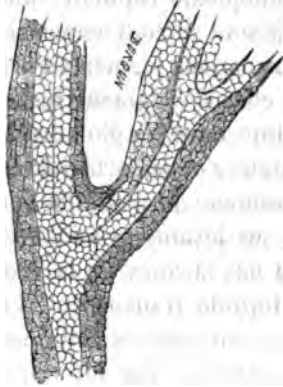


FIG. 269. — Vaisseau capillaire du cerveau et sa gaine périvasculaire remplis de globules rouges, dans un cas d'apoplexie capillaire.

bules sanguins. Les globules rouges se sont également épanchés en dehors de la gaine périvasculaire, entre les fibres nerveuses qui ont été séparées et rompues. Chacun des petits îlots hémorrhagiques se trouve donc composé d'un vaisseau, de sa gaine périvasculaire distendue par du sang, et d'une petite masse de tissu nerveux infiltré de sang.

Le vaisseau central montre très souvent une transformation graisseuse de sa paroi; sa gaine périvasculaire est considérablement élargie; mais on ne découvre pas d'habitude la déchirure ou la fissure par laquelle le sang est sorti du vaisseau lui-même ou de sa gaine pour s'infiltrer entre les éléments du tissu nerveux. Ces petits anévrysmes de la gaine périvasculaire, qui sont tantôt cylindriques ou fusiformes, tantôt sphériques, ont été décrits sous le nom d'*anévrysmes disséquants*.

Les tubes nerveux sont brisés ou dissociés; mais lorsque l'hémorrhagie capillaire est récente, ils n'ont pas subi d'autre dégénérescence que la fragmentation de leur myéline. Les malades succombent souvent dans les premiers jours qui suivent le raptus hémorrhagique; lorsqu'ils ont survécu plus longtemps, on trouve, au pourtour des dilatations vasculaires, du pigment sanguin jaune ou brun, libre ou contenu dans des cellules lymphatiques. Ces cellules renferment aussi des granulations graisseuses qui probablement viennent de la

myéline des tubes nerveux détruits. Le sang contenu dans les vaisseaux dilatés est devenu brun. Du pigment sanguin peut également se montrer dans l'intérieur des vaisseaux ou dans leur gaine périvasculaire.

Les petits noyaux d'apoplexie capillaire anciens sont de couleur brune ou ardoisée, et ils sont surtout caractérisés, à l'examen microscopique, par les transformations pigmentaires de la matière colorante du sang. On trouve en effet du pigment brun ou noirâtre et même des cristaux d'hématoïdine dans les globules blancs et dans la gaine périvasculaire des capillaires et des artérioles. Ces gaines et le tissu nerveux périphérique contiennent aussi des corps granuleux.

En même temps que les lésions précédemment décrites, on rencontre dans le cerveau des lacunes de la grosseur d'une tête d'épingle, remplies d'un liquide transparent. Leur paroi est plus ou moins colorée par le pigment sanguin; elles sont arrondies ou allongées, et leur centre est occupé par un vaisseau dont la paroi est infiltrée de granulations graisseuses et dont la gaine est remplie de corps granuleux.

Foyers hémorragiques. — Un foyer hémorragique peut succéder à la rupture d'une artériole volumineuse, ou bien être le résultat de la confluence d'un grand nombre de points d'hémorragie capillaire. En effet, les petits foyers d'hémorragie capillaire situés au voisinage les uns des autres sont parfois assez nombreux pour former un foyer unique d'un volume considérable. Ce qui vient à l'appui de cette manière de voir, c'est qu'autour des foyers hémorragiques, même des plus volumineux, on trouve un certain nombre de petits points ou foyers d'hémorragie capillaire.

Une fois formé, un grand foyer peut s'étendre en envahissant les parties voisines et en amenant leur destruction. S'il occupe le corps strié ou la couche optique, il peut gagner l'un des ventricules latéraux et déterminer une hémorragie dans son intérieur; s'il s'est développé primitivement dans les couches corticales du cerveau près de sa surface, il peut amener la déchirure de la pie-mère et de l'arachnoïde et s'ouvrir dans la grande cavité arachnoïdienne.

Le siège le plus commun des hémorragies est le corps strié et la couche optique; elles se rencontrent plus rarement dans la substance blanche des circonvolutions. On en observe aussi dans le cervelet, dans la protubérance annulaire et le bulbe rachidien. Elles sont presque toujours unilatérales. Quelquefois on rencontre plusieurs foyers de différents âges, dans diverses régions du cerveau.

Les épanchements volumineux déterminent une tuméfaction avec ramollissement de la masse cérébrale et un aplatissement des circonvolutions de l'hémisphère qui est atteint, de telle sorte qu'on peut annoncer leur existence après avoir mis à nu le cerveau, et avant de l'avoir sectionné.

Le foyer hémorrhagique, constitué par la rupture d'un vaisseau volumineux ou par la réunion de plusieurs petits foyers, se montre sous la forme d'une cavité pleine de sang, creusée au milieu de la substance cérébrale qui a été dilacérée. Aussi les parois de ce foyer sont-elles formées simplement par la pulpe cérébrale, déchiquetée et colorée en rouge par le sang.

Lorsque l'accident remonte à deux ou trois jours avant la mort, le sang s'est en partie coagulé. C'est alors le moment le plus favorable pour étudier l'état des vaisseaux qui entourent le foyer et chercher la cause directe de l'hémorrhagie. Pour cela, suivant le procédé de Charcot et Bouchard, après avoir ouvert le foyer, on l'enlève avec les parties du cerveau qui l'entourent et on place le tout dans un vase rempli d'eau que l'on renouvelle les jours suivants avec précaution. Lorsque la substance cérébrale a été macérée convenablement, elle peut être entraînée par un faible courant d'eau, et les vaisseaux restent seuls. On étale alors ces vaisseaux sur une lame de verre et on les examine. Souvent on y trouve un anévrysme rompu, appartenant, non pas à un capillaire, mais à une petite artériole; un anévrysme miliaire, ce qui explique l'abondance du sang et la largeur du foyer. Enfin on peut rencontrer, comme Charcot et Bouchard l'ont indiqué, un vaisseau dont l'extrémité présente une gaine lymphatique rompue, un vaisseau artériel dilaté et ouvert également, et dans l'intérieur de celui-ci un caillot fibrineux se continuant avec le caillot du foyer. On reconnaît ainsi de la manière la plus nette la cause de l'hémorrhagie.

Les anévrysmes miliaires siègent le plus souvent dans les couches optiques, les corps striés, les circonvolutions cérébrales et enfin la pie-mère.

Charcot et Bouchard pensent qu'ils seraient précédés d'une artériosclérose, et particulièrement d'une périartérite, auxquelles il faudrait attribuer leur formation. Ils insistent sur ce point que les hémorrhagies sont plus spécialement causées par les anévrysmes miliaires et la périartérite, tandis que le ramollissement irait plutôt de concert avec l'endartérite et l'athérome. Mais il faut reconnaître

que les lésions de la périartérite et de l'endartérite athéromateuse sont le plus souvent combinées.

Dans tous les cas d'hémorragie cérébrale spontanée, chez le vieillard, on trouve, disséminés dans plusieurs points de la pulpe du cerveau, des anévrysmes miliaires qui, en se développant, se sont

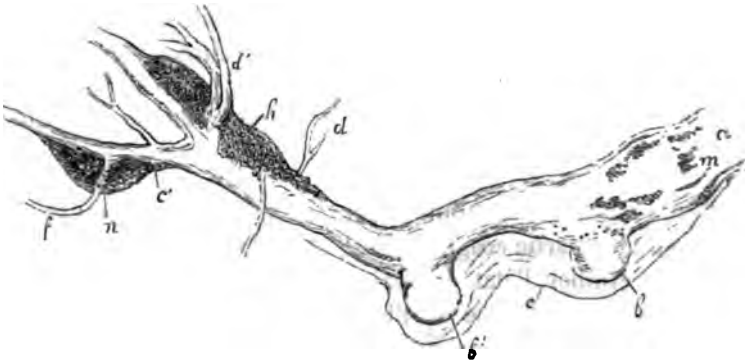


FIG. 270. — Anévrysme miliaire d'une artériole du cerveau : *a* tronc de l'artériole qui présente des granulations graisseuses *m* ; *a*, gaine périvasculaire ; *b*, *b'*, anévrysmes formés par la dilatation uniforme des tuniques artérielles ; *n*, *h*, épanchements de sang dans la gaine périvasculaire *c'* ; *d*, *d'*, *f*, branches capillaires émanant de l'artériole. — Grossissement de 30 diamètres.

creusés de véritables loges arrondies dans la substance blanche et dans la substance grise.

Si le malade ne meurt pas dans les premiers jours qui suivent l'hémorragie cérébrale, le sang épanché subit les transformations suivantes : la sérosité abandonnée par le caillot au moment de sa formation se résorbe peu à peu ; l'hémoglobine qu'il contient passe à l'état de pigment rouge et jaune, forme des cristaux d'hématoidine, et sa fibrine subit la fonte granuleuse. Pendant ce temps, la paroi du foyer se régularise, et il s'y produit une abondante formation de tissu conjonctif aux dépens des éléments de la névroglie ; il se fait ainsi une véritable membrane fibreuse ; celle-ci existe déjà un mois après le début de la maladie.

Tous les éléments nerveux compris dans le foyer hémorragique subissent la dégénérescence graisseuse et leur myéline est réduite en granulations.

La formation de la membrane fibreuse qui limite le foyer est le résultat d'un travail inflammatoire qui se poursuit et dont le terme ultime est une cicatrice fibreuse parsemée de granulations graisseuses et d'hématoidine. Après quatre ou cinq ans, le foyer, complètement revenu sur lui-même, donne lieu à une cicatrice qui, parfois,

ne présentera aucune trace de coloration, mais qui, le plus souvent, montrera de très nombreux cristaux d'hématoïdine. Quelquefois cependant la cicatrisation n'est pas complète, et à la place d'un ancien foyer hémorragique, on trouve un kyste rempli de liquide citrin et limité par une membrane fibreuse; ces kystes sont difficiles à différencier des kystes analogues qui sont la suite d'un ramollissement, et dont le mode de formation sera indiqué plus loin.

Dans le plus grand nombre des cas, le tissu cérébral qui entoure un foyer hémorragique subit une série de modifications qui consistent dans l'infiltration de la matière colorante du sang entre les éléments nerveux et dans les gaines périvasculaires. Ces dernières contiennent alors des globules rouges déformés, des granulations et des cristaux d'hématoïdine. Ces granulations et ces cristaux sont habituellement contenus dans des cellules lymphatiques. C'est à



FIG. 271. — Cristaux d'hématoïdine. — a, cristaux libres; b, cristaux contenus dans des cellules; f, vaisseau capillaire contenant des granulations d'hématoïdine.

l'existence de ces granulations que le tissu nerveux voisin d'un foyer d'hémorragie doit la coloration ocreuse qui s'y montre dans une zone d'une plus ou moins grande étendue. Cette zone est opaque, ce qu'il faut attribuer aux nombreux corps granuleux qu'elle renferme et qui sont contenus dans les gaines périvasculaires. Souvent ces corps granuleux contiennent des granules pigmentaires; ils ne sont autre chose que des cellules lymphatiques chargées de granulations graisseuses, provenant elles-mêmes d'éléments nerveux détruits, et qui s'engagent dans les voies lymphatiques.

RAMOLLISSEMENT CÉRÉBRAL. — Le ramollissement cérébral est produit tantôt par une embolie, tantôt par une thrombose artérielle consécutive à l'athérome.

Ramollissement embolique. — On voit assez souvent une hémiplegie se déclarer subitement pendant le cours d'un rhumatisme articulaire accompagné de lésions cardiaques, ou à la suite d'une dégénérescence athéromateuse des parois des gros vaisseaux. Cet accident est le résultat de l'obstruction d'un des vaisseaux du cerveau par un embolus fibrineux qui s'est formé primitivement au niveau des parties altérées du cœur ou des gros vaisseaux. L'artère sylvienne gauche est plus souvent oblitérée que les autres artères cérébrales.

Le premier phénomène qui se manifeste dans les parties où se distribue le vaisseau oblitéré est la stase sanguine, à laquelle succède une dégénérescence grasseuse plus ou moins rapide des cellules et des tubes nerveux.

Dans une première forme, les éléments subissent simplement une dégénérescence grasseuse lente. La myéline des tubes nerveux se segmente et se transforme en fines gouttelettes grasseuses. Les cellules nerveuses subissent la fonte granuleuse et disparaissent.

Les cellules de la névroglie se chargent de granulations grasseuses et deviennent de véritables corps granuleux. Nous avons vu déjà que tous les corps granuleux proviennent d'éléments cellulaires vivants, et spécialement des globules blancs qui ont absorbé des granulations grasseuses. Aussi y reconnaît-on toujours un noyau, lorsqu'on les traite par le picrocarminate d'ammoniaque.

Enfin, dans les vaisseaux remplis de sang coagulé et de fibrine, le pigment sanguin se sépare, et la fibrine devient granuleuse. Les vaisseaux sont alors remplis de granulations de graisse et de pigment.

On comprend pourquoi, au début du processus, la partie malade est tuméfiée et fait saillie à la surface du cerveau lorsqu'elle est superficielle : la réplétion des vaisseaux l'explique suffisamment. Mais bientôt les éléments altérés éprouvent une véritable régression, l'infarctus se sèche et s'affaisse lentement. Souvent même la graisse mise en liberté subit des transformations successives qui la font passer à l'état de margarine ou d'acide stéarique. Ces substances se déposent sous forme de corps arrondis qui par leur opacité ressemblent aux corps granuleux, mais qui, examinés à un fort grossissement, paraissent formés d'une multitude d'aiguilles soudées les unes aux autres.

La pulpe cérébrale, ainsi desséchée et affaissée, est blanc jaunâtre, opaque et ferme ; mais cette solidité n'est qu'apparente, car elle se

dissocie facilement sous un courant d'eau. On rencontre surtout cette forme dans les infarctus qui, siégeant près de la surface du cerveau, s'enfoncent dans la substance cérébrale.

La deuxième forme est caractérisée par le ramollissement pulpeux du centre de l'infarctus; elle s'observe surtout dans la substance blanche du cerveau. Le centre de l'infarctus se ramollit de plus en plus et se transforme finalement en un liquide blanchâtre comme du lait de chaux. Ce liquide est contenu dans une cavité limitée par des parois irrégulières et tomenteuses. De ces parois partent de nombreux filaments qui flottent dans son intérieur, et qui sont constitués par les débris des vaisseaux ayant résisté à la dégénérescence. Si l'on examine les parois du foyer de ramollissement, on n'y trouve que des débris d'éléments nerveux et des corps granuleux. Les vaisseaux eux-mêmes sont couverts de granulations graisseuses; si on les lave en les agitant dans l'eau, on en débarrasse leur surface et l'on y observe les particularités suivantes :

Ils sont revenus sur eux-mêmes ou bien ils sont remplis d'une masse grenue jaunâtre; quelquefois ils contiennent encore du sang. Leur gaine périvasculaire est dilatée, généralement d'une manière très irrégulière, et elle affecte parfois la forme d'un sac plissé. On observe dans son intérieur des cellules chargées de granulations pigmentaires et graisseuses (corps granuleux), et des cellules endothéliales adhérentes ou détachées en partie, contenant quelques granulations graisseuses.

Ces foyers de ramollissement peuvent se cicatriser par un mécanisme analogue à celui que nous avons indiqué pour les foyers apoplectiques : une partie du liquide se résorbe, les éléments de la

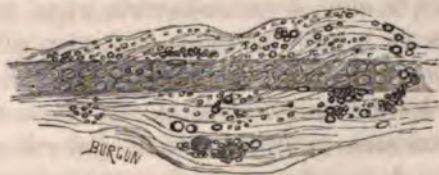


FIG. 272. — Un vaisseau capillaire dans le ramollissement cérébral. Il a été en partie débarrassé, avec le pinceau, des corps granuleux qui le recouvraient, et l'on voit seulement quelques granulations graisseuses logées au pourtour des noyaux, dans la gaine périvasculaire extrêmement distendue.

névroglie qui entourent le foyer entrent en prolifération, et bientôt se trouve formée une membrane limitante plus ou moins épaisse,

dans laquelle on rencontre beaucoup de vaisseaux. Finalement, après un ou deux ans, on ne trouve plus qu'un kyste rempli d'un liquide séreux transparent, et dont la paroi ne renferme pas une quantité notable de pigment sanguin, ce qui le différencie des kystes qui succèdent aux foyers apoplectiques.

Les infarctus, qui n'intéressent que la surface des circonvolutions, présentent des modifications analogues, mais moins nettement tranchées. Ils se ramollissent et se transforment en une plaque molle, diffluente; ils présentent une coloration jaune particulière, qui pourrait faire croire à la présence de l'hématoïdine, quoiqu'on n'en trouve aucune trace. Un simple filet d'eau suffit pour dissocier complètement ces plaques jaunes. Elles sont quelquefois très étendues; on en a vu qui occupaient toute la surface d'un lobe cérébral.

D'autres fois, ces infarctus se dessèchent, s'affaissent et constituent des plaques qui, au premier abord, paraissent dures. Leur résistance n'est qu'apparente, car, ainsi que les premières, elles se laissent désintégrer par un filet d'eau. Les circonvolutions cérébrales atteintes de cette lésion sont simplement ridées, aplaties et jaunâtres, mais leur forme générale n'est pas modifiée.

Ramollissement par athérome et par thrombose artérielle. — Il est ordinairement le résultat de l'altération athéromateuse des vaisseaux, altération qui débute le plus souvent par les artères de la base du cerveau. L'endartérite produit un rétrécissement du calibre de ces vaisseaux, et alors la stase sanguine qui en est la suite détermine la nécrose des éléments nerveux. Quelquefois aussi les irrégularités de la surface interne des canaux artériels athéromateux provoquent la formation de caillots qui les oblitérent. C'est ce qui arrive, par exemple, lorsqu'à la suite d'une endartérite aiguë ou chronique de l'une des artères de la base du crâne, de l'artère sylvienne en particulier, des bourgeons proéminent dans son intérieur. Ces bourgeons peuvent devenir le point de départ de la formation d'un caillot dans le vaisseau qu'ils obstruaient d'abord en partie seulement. Les lésions de la pulpe cérébrale sont identiques à celles qui sont produites par une embolie.

Ces infarctus par thrombose déterminent un ramollissement de couleur rosée, quand la lésion est récente; des *plaques jaunes, molles* ou *dures*, desséchées et affaissées, quand elle est plus ancienne. Lorsque cette altération a atteint les circonvolutions et re-

monte à plusieurs mois, celles-ci sont atrophiées à un très haut degré, mais leur forme générale est conservée. La pie-mère est œdématiée à leur niveau et remplit ainsi la perte de substance causée par l'atrophie.

Dans les parties centrales du cerveau, l'infarctus lié à l'athérome, comme l'infarctus embolique, se ramollit et il s'y forme un liquide analogue à du lait de chaux. Les lésions histologiques sont les mêmes dans les deux cas.

ENCÉPHALITE. — L'encéphalite, ou inflammation du cerveau, est diffuse ou circonscrite : cette dernière forme se rapporte aux abcès du cerveau.

Tantôt la substance cérébrale est rouge ; telle est l'altération décrite sous le nom de *ramollissement rouge inflammatoire* par les auteurs, surtout par Rostan et Andral ; tantôt elle est jaune à cause de l'abondance des globules purulents : tel est le *ramollissement blanc ou jaune* des auteurs.

Bouchard et Hayem ont étudié expérimentalement le processus histologique de l'inflammation du cerveau. Pour cela ils ont irrité directement la pulpe cérébrale au moyen de corps étrangers et de substances chimiques. Ils ont reconnu ainsi que, dans le ramollissement inflammatoire, il existe une prolifération des éléments cellulaires de la névroglie. Il est néanmoins très probable qu'une partie des éléments cellulaires nouveaux ne sont autres que des globules blancs sortis des vaisseaux. En effet, ils se montrent surtout dans la gaine périvasculaire et ils constituent dans la substance nerveuse des amas plus ou moins volumineux. En même temps les éléments nerveux subissent la dégénérescence graisseuse.

On observe les mêmes lésions dans l'inflammation aiguë primitive qui détermine soit des abcès, soit le ramollissement de la pulpe cérébrale.

Le ramollissement inflammatoire peut être jaune, blanchâtre, ou rouge ; lorsqu'il est rouge, cela tient à ce qu'il s'est fait des hémorragies dans les gaines périvasculaires ou à ce que la congestion est très marquée.

L'inflammation du cerveau peut être subaiguë.

C'est une encéphalite de cette espèce qui s'observe à la surface des circonvolutions dans la méningite tuberculeuse et dans la méningo-encéphalite diffuse (paralysie générale des aliénés).

Dans la *tuberculisation des méninges*, la surface des circonvolutions, surtout à la base du cerveau, est le siège d'une congestion assez vive avec prolifération de la névroglie; le ramollissement de la substance cérébrale en est la conséquence.

La *méningo-encéphalite diffuse* est caractérisée par plusieurs lésions.

D'abord la pie-mère et les vaisseaux de cette membrane qui s'enfoncent dans la substance grise sont épaissis, en raison de l'augmentation du nombre de leurs éléments. Aussi, quand on enlève la pie-mère, elle se détache difficilement du cerveau et elle entraîne avec elle des parcelles de la substance grise qui adhèrent aux parois des vaisseaux. Comme ceux-ci sont le siège de congestions fréquentes, on trouve dans leur gaine périvasculaire du pigment rouge ou jaune qui résulte de la destruction des globules rouges épanchés dans cette gaine. Enfin, le tissu du cerveau présente des altérations consistant dans la multiplication des éléments de la névroglie, dans la dégénérescence des éléments nerveux et le ramollissement de la substance grise. Ces lésions sont bornées à la couche corticale des circonvolutions, qui peut être enlevée facilement par le raclage; la substance blanche apparaît ferme et nette au-dessous d'elle. Cette substance a même été considérée comme plus dense qu'à l'état normal, ce qui serait dû à un épaississement de la névroglie. Toute la surface du cerveau est atteinte de la même façon, et la membrane de l'épendyme qui tapisse les ventricules est aussi altérée et épaissie. Il existe même assez souvent alors de fines granulations transparentes, visibles à l'œil nu et saillantes à la surface de l'épendyme des ventricules, surtout dans le quatrième. Ces granulations sont constituées par des éléments embryonnaires, et parcourues par des vaisseaux capillaires peu nombreux.

Les cellules nerveuses présentent une série de lésions successives qui ont été décrites par Meschede; elles deviennent granuleuses, puis se pigmentent et s'atrophient.

Virchow a décrit sous le nom d'*encéphalite diffuse congénitale* un état particulier du cerveau chez les enfants nouveau-nés: les cellules de la névroglie, proliférées d'abord, subiraient la dégénérescence graisseuse. Les éléments nerveux deviendraient également granuleux. Il en résulterait une production abondante de corps granuleux, et un véritable ramollissement auquel des hémorrhagies capillaires donneraient une couleur rosée ou rouge. Mais ces faits sont peu con-

cluants et paraissent n'être rien autre chose qu'un état foetal normal du cerveau. Chez les enfants nouveau-nés, en effet, de même que chez les vieillards, les vaisseaux du cerveau présentent des corps granuleux à leur surface et dans leur gaine périvasculaire. Chez les enfants dont la nutrition générale se fait mal, ces corps granuleux sont beaucoup plus abondants que de coutume, ainsi que Parrot l'a observé.

Abcès du cerveau. — Les abcès du cerveau se rencontrent dans l'infection purulente, quelle que soit sa cause, et à la suite des traumatismes du crâne.

Ils peuvent survenir consécutivement à l'ostéite et à la nécrose des os du crâne, notamment dans les ostéites tuberculeuses du rocher et dans les nécroses syphilitiques du frontal. Ces abcès sont en continuité avec le foyer purulent de l'os malade, ou bien ils se sont développés isolément auprès du foyer dont ils restent séparés; la dure-mère peut, par exemple, rester intacte entre le foyer purulent et l'os malade.

Ordinairement peu volumineux, ces abcès, qui se sont formés d'après le même mécanisme que dans les autres organes, sont uniques ou disséminés en grand nombre dans la pulpe cérébrale. Ils sont caractérisés par un liquide jaune, quelquefois filant et visqueux, renfermant un grand nombre d'éléments cellulaires, et contenu dans une cavité à parois tomenteuses et irrégulières. Ce liquide contient de la mucine précipitable par l'acide acétique. Des éléments du tissu conjonctif peuvent se former dans la paroi de ces abcès qui alors devient fibreuse. Tantôt, en augmentant de volume, ils s'ouvrent dans la cavité arachnoïdienne ou dans un des ventricules, tantôt ils restent à l'état de kystes purulents dans l'intérieur du cerveau.

ENCÉPHALITE CHRONIQUE OU SCLÉROSE. — Souvent primitive dans le cerveau, cette lésion peut également succéder à une altération analogue qui a débuté dans la moelle. On est fondé à admettre deux périodes ou degrés distincts dans son évolution.

Dans le premier degré, la multiplication rapide des éléments de la névroglie donne au tissu cérébral une consistance molle, presque gélatineuse, analogue à celle de tous les tissus composés d'éléments embryonnaires.

Le deuxième degré est remarquable par l'atrophie des éléments

nouveaux, et par le développement autour d'eux d'une multitude de fibrilles, qui sont extrêmement fines et entrecroisées dans tous les sens. Aussi le tissu cérébral est-il alors dur, résistant; et si l'on examine avec un fort grossissement une coupe mince de cette partie altérée, on y observe des fibrilles formant un véritable chevelu; entre ces fibrilles, il existe des éléments nerveux atrophiés et de petites cellules à noyau rond ou ovalaire. On peut trouver dans un même cerveau ces deux degrés différents de la même lésion.

La sclérose idiopathique du cerveau et du cervelet se rencontre chez les idiots, les crétins, et quelquefois chez les épileptiques; l'altération est le plus souvent alors localisée. Duguet a rassemblé trois faits de sclérose localisée du cervelet, chez des épileptiques observées à la Salpêtrière.

Quand la lésion occupe plusieurs circonvolutions cérébrales, on peut en trouver qui sont turgides, semi-transparentes, molles et gélatineuses; d'autres, au contraire, sont petites, à peine saillantes, et tellement dures que l'ongle peut à peine les entamer; de telle sorte qu'on a, réunis dans le même cerveau, les divers degrés de la sclérose.

Au début, les cellules nerveuses paraissent absolument privées de pigment et transparentes, un peu atrophiiées, bien qu'elles aient conservé leur forme anguleuse. Lorsque, la lésion étant ancienne, le tissu est très dur, les éléments nerveux, cellules et tubes, sont presque tous atrophiiés; quelquefois ils ont complètement disparu.

Dans les scléroses, il existe presque constamment à la surface des circonvolutions atrophiiées et dans leur masse une grande quantité de corpuscules amyloïdes disséminés.

Enfin on peut rapprocher de ces scléroses les lésions du cerveau développées autour des tumeurs cérébrales et surtout autour des gros tubercules. Ces lésions sont caractérisées par une formation nouvelle de tissu conjonctif fibrillaire dont l'épaisseur est quelquefois considérable.

TUMEURS DU CERVEAU. — Sarcomes. — Dans le cerveau, de même que dans les méninges, les sarcomes se présentent sous deux formes distinctes : les sarcomes névrogliques et les sarcomes angiolithiques (voyez pages 165 et 166).

Fibromes. — Les fibromes du cerveau sont rares; nous avons pu en étudier un qui siégeait dans la substance blanche du pôle cérébral droit et qui présentait le volume d'une noisette. Il était

extrêmement dur et composé de fibrilles fines, ondulées et de petites cellules possédant un noyau.

Un *lipome*, dont une partie était ossifiée, a été observé dans le cerveau par Benjamin.

Les *carcinomes* sont rares dans le cerveau; on a presque toujours confondu les sarcomes avec eux.

Nous avons observé un *papillome* de volume très considérable, implanté sur l'épendyme du troisième ventricule et faisant saillie dans les ventricules latéraux par les trous de Monro. Cette masse bourgeonnante, gorgée d'un suc laiteux, entourée d'un tissu cérébral ramolli, aurait pu être prise pour un carcinome. Elle était composée de bourgeons en forme de choux-fleurs formés par des vaisseaux plus ou moins dilatés, recouverts de cellules pavimenteuses. Ce sont ces dernières qui, desquamées, donnaient au liquide son apparence laiteuse.

Tubercules. — Les tubercules du cerveau sont des tumeurs dont l'apparence extérieure est analogue à celle des sarcomes. Au lieu d'être petits comme les tubercules des autres organes, ils peuvent atteindre depuis le volume d'un pois jusqu'à celui du poing.

Leurs caractères macroscopiques sont ordinairement assez tranchés. Ces tubercules sont durs, compactes, et font tellement corps

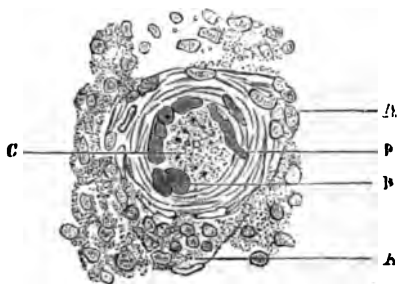


FIG. 273. — Section d'un vaisseau situé dans un tubercule du cerveau. La lumière vasculaire C est remplie par de la fibrine granuleuse; B, globules blancs contenus dans le vaisseau et rangés à sa surface interne; A, éléments cellulaires contenus dans la gaine lymphatique. — Grossissement de 300 diamètres.

avec le tissu du cerveau qu'on ne peut les énucléer sans difficulté. Si on les divise ainsi que le tissu voisin, on remarque que leur centre est jaune, et que leur couche périphérique est grise, demi-transparente, et se continue directement avec le tissu cérébral. La partie

du cerveau qui entoure le tubercule présente tous les degrés d'une prolifération active de la névroglie ; elle contient de grosses cellules à plusieurs noyaux et possède des vaisseaux atteints d'altérations tuberculeuses. En effet, si l'on examine au microscope un vaisseau qui du cerveau se rend à la masse tuberculeuse, on trouve sa gaine périvasculaire remplie d'une grande quantité d'éléments embryonnaires, et cela quand le vaisseau est encore contenu au milieu des éléments nerveux normaux. Au moment où il pénètre dans la zone grise et demi-transparente du tubercule, sa gaine se dilate brusquement et paraît triplée de volume. Arrivé dans la zone caséuse du tubercule, il se confond avec elle.

Pendant tout leur trajet dans la masse tuberculeuse, les vaisseaux sont oblitérés par de la fibrine.

Si les masses tuberculeuses du cerveau paraissent au premier abord constituées par une tumeur unique, nous devons dire que bien souvent on peut voir à leur périphérie des granulations tuberculeuses qui sont isolées ou groupées.

Lorsqu'on étudie ces tubercules cérébraux sur des coupes minces faites après leur durcissement dans l'alcool ou l'acide chromique, on y reconnaît les mêmes caractères et les mêmes détails de structure que dans les tubercules de tous les organes : cellules petites, unies par une substance granuleuse, vaisseaux oblitérés par la fibrine, dégénérescence granuleuse des éléments de la partie centrale de la tumeur, etc.

Gommes syphilitiques. — Tandis que les gommes de la dure-mère sont communes, celles de la substance cérébrale sont très rares. Elles s'y présentent avec tous les caractères qui ont été décrits plus haut à propos des gommes en général. Leur volume varie d'un petit pois à une noix ; elles peuvent être multiples. Elles siègent dans les hémisphères, dans la protubérance et dans le cervelet. Leur forme est généralement anguleuse. Lorsqu'on les divise, on reconnaît qu'elles sont constituées par deux zones : l'une centrale, opaque, jaunâtre, caséuse et dure ; l'autre périphérique, grise et semi-transparente, qui se confond avec le tissu cérébral voisin atteint d'encéphalite secondaire. Les éléments cellulaires du centre de la gomme sont petits et en dégénérescence graisseuse, et les vaisseaux y sont partiellement oblitérés. Dans la zone semi-transparente, on trouve, au milieu d'un tissu embryonnaire composé de petites cellules

rondes, des cellules rameuses (cellules de Deiters) et des vaisseaux sanguins dont la gaine périvasculaire est remplie de cellules lymphatiques.

Névromes. — Des névromes médullaires, c'est-à-dire composés par des cellules nerveuses et de la névroglie, ont été vus à la surface du cerveau (voyez page 279).

Kystes. — Ceux-ci se développent surtout dans les plexus choroïdes. Ils sont séreux et transparents.

CHAPITRE XV

LÉSIONS DE LA MOELLE ÉPINIÈRE

§ 1. — Histologie normale.

Configuration de la moelle épinière. — La moelle épinière, située au milieu du canal vertébral, est entourée de membranes analogues à celles du cerveau, qui sont la dure-mère, l'arachnoïde, le tissu conjonctif sous-arachnoïdien et la pie-mère. Le liquide céphalo-rachidien est compris dans le tissu sous-arachnoïdien.

Elle est allongée sous la forme d'un cordon à peu près cylindrique et elle présente deux renflements, le renflement cervical et le renflement lombaire. Elle se termine en cône à sa partie inférieure, où elle se continue avec le filum terminale.

La pie-mère, très épaisse, lui adhère intimement. Au-dessous de cette membrane, on distingue à sa surface plusieurs sillons longitudinaux qui sont le sillon médian antérieur, le sillon médian postérieur, et les sillons latéraux d'où naissent les racines antérieures et postérieures. Ces racines, à leur émergence de la moelle, se réunissent pour entrer dans les trous de conjugaison ; les postérieures sont, à leur sortie de la dure-mère, en rapport avec les ganglions rachidiens. Les racines postérieures sont notablement plus grosses que les antérieures.

Les deux sillons antérieur et postérieur divisent la moelle en deux moitiés symétriques réunies par une commissure.

On appelle cordons antérieurs les faisceaux blancs de la moelle compris entre le sillon antérieur et les racines antérieures ; cordons postérieurs, les faisceaux compris entre le sillon longitudinal postérieur et les racines postérieures, et cordons latéraux, toute la région de l'écorce de la moelle, limitée en avant par les racines antérieures et en arrière par les racines postérieures.

Sur une section transversale, la moelle montre une substance blanche périphérique et une substance grise centrale. Celle-ci affecte la forme d'un H dont les deux branches antérieures constituent les

cornes antérieures, et les branches postérieures les cornes postérieures, la ligne horizontale représentant la commissure grise.

Structure de la moelle. — L'écorce blanche de la moelle qui forme les cordons antérieurs, latéraux et postérieurs, est composée en majeure partie de fibres nerveuses à myéline dont la direction est longitudinale. Aussi, sur une coupe transversale (1), elles apparaissent comme autant de petits cercles au centre desquels est la section du cylindre d'axe. Les fibres obliques et horizontales se trouvent dans la commissure blanche, dans le cordon postérieur et le cordon latéral, au voisinage de la corne postérieure et aux points d'émergence des racines nerveuses.

La substance grise des *cornes antérieures* et *postérieures* contient une grande quantité de cellules nerveuses dont la disposition et la forme varient suivant les points des cornes antérieures et postérieures que l'on considère.

Les cellules nerveuses des cornes antérieures, appelées cellules motrices en raison de ce qu'on connaît aujourd'hui sur leurs fonctions, sont, de toutes, les plus considérables; si bien qu'on peut les distinguer à l'œil nu lorsqu'elles sont colorées et isolées. Elles possèdent un grand nombre de prolongements ramifiés ou protoplasmiques, et un seul prolongement qui ne se ramifie pas, prolongement cylindraxile ou de Deiters (voyez *a*, fig. 20, page 34). Elles forment, dans les cornes antérieures, des groupes distincts, surtout au niveau des renflements cervical et lombaire. Les cellules situées à la partie la plus antérieure des cornes antérieures se décomposent

(1) Pour étudier la moelle, soit à l'état normal, soit à l'état pathologique, il faut d'abord examiner ses différents éléments, les cellules des cornes antérieures et des cornes postérieures, et les tubes nerveux par la dissociation à l'état frais et avec l'aide des substances colorantes (carmin, picrocarminate d'ammoniaque et acide osmique). L'examen à l'état frais ne peut pas être suppléé par l'étude des coupes de la moelle, car il est des éléments qu'on ne peut bien voir que de cette façon; par exemple les cellules en dégénérescence graisseuse et les corps granuleux. Mais la disposition des éléments, leur groupement, les modifications pathologiques, telles que l'atrophie de certains groupes de cellules ou d'un faisceau, et surtout les scléroses ou hypertrophies du tissu conjonctif de la moelle, ne peuvent être bien appréciées que sur des coupes. C'est le plus souvent aux coupes horizontales qu'on a recours. Elles nécessitent le durcissement préalable de la moelle. Pour arriver à ce durcissement, on emploie diverses méthodes, soit l'acide chromique en solution à 2 pour 1000 et changée souvent, soit la liqueur de Müller, soit le bichromate de potasse ou le bicromate d'ammoniaque; soit l'alcool d'abord pendant vingt-quatre heures, suivi de l'action de l'acide chromique ou des bichromates. Il ne faut pas moins de deux ou trois mois pour obtenir un bon durcissement. Les coupes minces exécutées sur des tronçons de moelle ainsi durcie sont colorées au carmin ou au picrocarminate, puis éclaircies par l'action successive de l'alcool et de l'essence de térébenthine ou de girofle, et conservées dans le baume de Canada ou la résine Damar.

en un groupe antéro-interne et un groupe antéro-externe; ce dernier est séparé, au niveau des renflements, en plusieurs groupes distincts. A l'angle saillant en dehors que fait la corne antérieure à sa partie postérieure, il existe un autre groupe de cellules moins volumineuses.

Les colonnes de Clarke (noyaux dorsaux de Stilling), situées à l'union des cornes antérieures et postérieures, possèdent un assez grand nombre de cellules nerveuses de moyenne dimension.

Les cornes postérieures et la substance gélatineuse de Rolando renferment des cellules nerveuses plus petites, la plupart fusiformes, avec deux ou trois prolongements.

Les cornes postérieures se prolongent en s'effilant jusque dans les racines postérieures, tandis que les cornes antérieures n'arrivent pas jusqu'à l'écorce de la moelle. Les racines sensibles pénètrent dans les cornes postérieures en passant, en partie du moins, par la substance gélatineuse, où elles forment de petits faisceaux séparés.

La commissure grise, située en arrière de la commissure blanche, est percée en son milieu par le canal de l'épendyme, qui se continue en haut avec le quatrième ventricule, en bas avec le filum terminale. Ce canal, dont la cavité est habituellement nulle, est tapissé d'une couche de cellules cylindriques. De chaque côté on voit deux gros troncs artériels et veineux. En arrière du canal de l'épendyme est la commissure postérieure, de couleur grise, bien qu'elle soit traversée par quelques fibres nerveuses à direction transversale.

Le tissu conjonctif de la névroglie, qui se continue avec la pie-mère et qui sert de soutien aux vaisseaux qui rayonnent de la circonférence au centre, entoure tous les tubes nerveux des cordons blancs. Il est assez abondant dans la substance grise des cornes, ainsi que dans la commissure postérieure, autour du canal central et au niveau sillon longitudinal postérieur; il est constitué essentiellement par des fibres minces extrêmement longues. Ce tissu contient en outre des cellules plates ou arrondies, qui sont nombreuses surtout dans la substance grise.

Les cordons blancs longitudinaux de l'écorce de la moelle peuvent être divisés, comme nous l'avons déjà dit, en antérieurs, latéraux et postérieurs. Mais on divise encore chacun de ces cordons en deux faisceaux secondaires. On distingue, par exemple, le faisceau antérieur interne et le faisceau antérieur externe, le faisceau latéral antérieur et le faisceau latéral postérieur.

Cette division, un peu arbitraire, n'est bien visible à l'extérieur de

la moelle que pour les cordons postérieurs, qui sont séparés en deux faisceaux par le sillon postérieur intermédiaire. On appelle cordon de Goll le faisceau compris entre le sillon longitudinal médian postérieur et le sillon intermédiaire, et cordon cunéiforme, celui qui est contigu à la corne postérieure. Ce dernier, qui confine aux cornes postérieures et qui est traversée par les fibres des racines postérieures, porte aussi le nom de zone radiculaire postérieure.

TRAJET PROBABLE DES FIBRES DE LA MOELLE. — Si l'on connaît assez bien la structure des éléments isolés de la moelle, cellules et tubes nerveux, on est très peu avancé relativement à leurs connexions réciproques, et l'on est réduit à peu près uniquement aux hypothèses plus ou moins rationnelles basées sur les faits physiologiques et pathologiques.

On sait que chaque cellule nerveuse des cornes antérieures est en relation avec un tube nerveux des racines antérieures par son prolongement de Deiters, et que les nombreux prolongements ramifiés qui en partent se perdent dans le tissu de la névroglie ou se continuent avec des prolongements émanés de cellules voisines. On considère les faisceaux blancs des cordons antéro-latéraux comme récepteurs des incitations motrices émanant de l'encéphale et des cornes antérieures de la moelle.

Les racines postérieures se rendent dans les cornes postérieures. Leurs fibres les plus externes passent entre les fibres longitudinales pour entrer dans la substance grise, puis traversent la substance gélatineuse et se coudent pour prendre la direction verticale dans les cordons postérieurs. Elles pourraient même s'infléchir pour se rendre dans la partie antérieure de la corne postérieure ou même dans la corne antérieure. Les fibres internes des racines postérieures se recourberaient en arc ou en S, se dirigeraient horizontalement à travers la portion externe des cordons postérieurs, et pénétreraient dans la partie antérieure des cornes postérieures ou se perdraient dans les cornes antérieures. Il ne paraît pas douteux qu'elles puissent se terminer dans les cellules des colonnes de Clarke.

En examinant la moelle de la région cervicale à la région lombaire, on voit les faisceaux blancs diminuer d'épaisseur relativement à la substance grise. Ils sont en effet renforcés de bas en haut par les nerfs qui se rendent en partie aux centres gris de la moelle, en partie au cerveau et au cervelet.

§ 2. — Altérations histologiques des méninges rachidiennes.

Bien que la plupart des données générales exposées plus haut à propos des méninges cérébrales s'appliquent aussi aux enveloppes de la moelle, comme elles offrent parfois des lésions qu'on ne trouve pas dans les premières ou qui en diffèrent notablement, nous croyons qu'il est utile de leur consacrer une description spéciale.

HÉMORRHAGIE DES MÉNINGES RACHIDIENNES. — Des épanchements sanguins plus ou moins considérables peuvent siéger tantôt autour de la dure-mère, entre cette membrane et le canal osseux ; tantôt dans la cavité de l'arachnoïde ou dans les espaces sous-arachnoïdiens. Dans le premier cas le sang est répandu et en partie coagulé dans le tissu cellulo-adipeux et autour des racines nerveuses. Dans le second, il existe, soit de simples ecchymoses à la surface interne de la dure-mère, soit de véritables épanchements sanguins plus ou moins étendus. Ces hémorrhagies reconnaissent pour cause des traumatismes directs ou indirects, des lésions des vaisseaux et parfois même des anévrysmes ; on en a rencontré aussi dans le tétanos, l'asphyxie et les méningites.

MÉNINGITES. — Nous ne reviendrons pas sur la méningite aiguë, ni sur la méningite cérébro-spinale épidémique, dont nous avons déjà indiqué les caractères à la page 680, mais nous devons donner ici la description des méningites spinales chroniques, qui diffèrent absolument des méningites cérébrales.

Les méningites spinales chroniques ne sont pas rares ; elles portent sur la dure-mère, l'arachnoïde et la pie-mère. La pachyméningite chronique se rencontre toutes les fois que des tumeurs inflammatoires ou autres, ayant leur point de départ dans les vertèbres ou dans les articulations vertébrales, procèdent du côté du canal rachidien et déterminent une irritation de la dure-mère. Il est deux formes de pachyméningite chronique qui doivent être traitées à part, la pachyméningite cervicale hypertrophique et la pachyméningite tuberculeuse du mal de Pott.

A. PACHYMÉNINGITE CERVICALE HYPERTROPHIQUE. — Cette lésion très rare, indiquée déjà par plusieurs auteurs, a été pour la première fois bien décrite par Charcot et Joffroy (*Archives de Physiologie*, 1869).

La moelle cervicale et ses enveloppes constituent un renflement fusiforme qui remplit le canal rachidien et qui adhère aux ligaments vertébraux. Les méninges, épaissies et adhérentes entre elles, forment avec la moelle qu'elles entourent une masse dans laquelle on ne peut plus les isoler les unes des autres. Sur une coupe transversale comprenant toute la tumeur, on trouve la dure-mère considérablement épaissie, mesurant plusieurs millimètres. Lorsque la ligne de démarcation entre la dure-mère et la pie-mère est encore visible, on constate que cette dernière est aussi très notablement épaissie. La moelle épinière déformée, aplatie, par exemple, d'avant en arrière, laisse cependant reconnaître assez distinctement parfois sa substance blanche de sa substance grise.

L'examen microscopique de la dure-mère a montré qu'elle est alors constituée par un grand nombre de lames de tissu conjonctif disposées en couches concentriques; sa structure est comparable à celle du tissu cornéen, ou mieux à celle des fibromes lamellaires.

Les fibres nerveuses des racines qui traversent la dure-mère ainsi modifiée sont plus ou moins comprimées et altérées elles-mêmes.

Au milieu de cette enveloppe de tissu fibreux, formée en grande partie par la dure-mère, la moelle est elle-même très compromise. A sa périphérie, par exemple, la substance blanche peut être sclérosée et être devenue grise et semi-transparente au point de se différencier à peine de la substance grise centrale.

L'examen histologique des parties sclérosées de la substance blanche y fait voir toutes les lésions de la sclérose de la moelle qui seront décrites plus loin. C'est à peine si, dans certains segments de la moelle, on peut retrouver des îlots de substance grise et de substance blanche; ailleurs les lésions sont moins prononcées. Cette destruction partielle plus ou moins étendue de la moelle cervicale détermine des dégénérescences secondaires au-dessous et au-dessus de la partie malade, dégénérescences qui sont ascendantes dans les cordons postérieurs et descendantes dans les cordons antérieurs, ainsi que nous le verrons bientôt.

B. PACHYMÉNINGITE CHRONIQUE TUBERCULEUSE DU MAL DE POTT. — Dans la plupart des observations de mal de Pott, avec ostéite tuberculeuse ou avec arthrite fongueuse, la dure-mère est plus ou moins atteinte. Il est rare qu'elle ne soit pas tout au moins épaissie, et couverte à sa face externe, au niveau des vertèbres malades, par du pus caséux qui y forme une couche plus ou moins épaisse. Elle

est habituellement recouverte à sa face externe de bourgeons en forme de champignons d'un gris sale, infiltrés de pus caséeux (*pachyméningite externe caséuse*). Le ligament vertébral antérieur est dissocié, détruit par place, de telle sorte que le pus venu des vertèbres et celui qui est sécrété à la surface de la dure-mère occupent un clapier dont les parois sont formées par la surface externe de la dure-mère et par le canal osseux. Ce clapier communique souvent avec une poche pleine de pus qui fait saillie au-devant de la colonne vertébrale, au-dessous du ligament vertébral commun antérieur.

L'inflammation de la dure-mère se limite exactement aux parties des vertèbres altérées. Cette membrane est infiltrée, soit dans ses couches externes seulement, soit dans sa totalité, par de nombreuses cellules embryonnaires. Lorsqu'elle est intéressée dans toute son épaisseur, sa surface interne, en contact avec l'arachnoïde et la pie-mère, présente aussi des signes manifestes d'inflammation; Vulpian y a vu des néo-membranes vascularisées.

Michaud (thèse de doctorat, *De la méningite et de la myélite dans le mal vertébral*), qui a fait l'étude histologique de plusieurs de ces faits de pachyméningite, a vu que les couches profondes de la dure-mère étaient infiltrées d'éléments embryonnaires entre les lames et faisceaux fibreux, tandis que les bourgeons saillants à la surface externe présentaient les mêmes éléments pressés en couches épaisses et infiltrés de granulations graisseuses. Il a, de plus, noté, dans l'épaisseur de la néoformation, de petits foyers contenant des cellules rondes et en dégénérescence graisseuse, et il les a regardés comme des foyers purulents microscopiques.

L'un de nous ayant observé plusieurs de ces faits a trouvé dans la dure-mère épaissie, dans les bourgeons caséeux de sa surface externe et même au niveau de sa surface interne, des granulations tuberculeuses aux différents stades de leur évolution. Ces granulations, qui étaient très caractéristiques, étaient isolées ou confluentes et contenaient de nombreuses cellules géantes (1). Certaines d'entre elles subissaient la fonte caséuse. Il est probable que, dans la majorité

(1) Dans une première observation présentée par l'un de nous à la Société de biologie, (*Comptes rendus*, 1873, p. 363), il y avait, au milieu de la dure-mère enflammée, des cavités remplies de cellules épithélioïdes assez volumineuses. Ces cavités avaient été prises d'abord pour des sections de vaisseaux lymphatiques enflammés. Plus tard, nous avons eu à notre disposition d'autres faits de pachyméningite dans lesquels les bourgeons et le tissu embryonnaire épaissi de la dure-mère présentaient des granulations tuberculeuses très bien caractérisées. En examinant alors à nouveau les coupes de la dure-mère qui se rapportaient à la première observation, nous avons reconnu aisément que les ca-

des observations de pachyméningite caséuse liée au mal de Pott, la maladie doit être attribuée à une infiltration tuberculeuse de la dure-mère.

Consécutivement à ces lésions des vertèbres, de la dure-mère, de l'arachnoïde et de la pie-mère, la moelle et les nerfs rachidiens sont altérés à un degré variable. La moelle échappe cependant quelquefois à l'altération. Les modifications pathologiques de la moelle et des nerfs rachidiens ne reconnaissent pas seulement comme cause la compression, mais surtout l'inflammation qui s'y propage.

La moelle est souvent ramollie; elle est diffuse ou convertie en un cordon atrophié, jaunâtre, dans lequel les cornes grises et les faisceaux blancs ne sont plus distincts à simple vue. Dans tous les cas elle est infiltrée de nombreux corps granuleux. Nous étudierons, avec les myélites chroniques, ces lésions qui s'accompagnent de phénomènes douloureux, de paraplégie et de dégénérescences ascendantes et descendantes des cordons postérieurs et antérieurs.

Michaud et Charcot citent une observation dans laquelle un malade, paralytique d'abord, à la suite d'un mal de Pott, avait guéri de sa paraplégie au point de pouvoir marcher. L'autopsie montra une atrophie partielle de la moelle réduite au cinquième de son volume normal et une sclérose de la substance blanche; il ne restait qu'une des deux cornes antérieures. Les fibres nerveuses conservées ne présentaient pas d'altération. Ils ont supposé que ces fibres nerveuses étaient des tubes nerveux régénérés; mais cela n'est pas prouvé.

On pourrait penser que la moelle, remplie d'abord de produits de dégénération, tels que les corps granuleux, et rendue impropre à ses fonctions par leur présence, reprend son activité lorsque les produits inflammatoires ont été résorbés.

Masius et van Lair ont constaté la régénération de la moelle et le retour de ses fonctions chez les grenouilles, non seulement après une simple section, mais aussi après l'ablation d'un segment de cet organe. Dans le tissu grisâtre interposé, au bout de quelques mois, aux deux fragments de la moelle coupée, ils ont trouvé des cellules bipolaires et à prolongements multiples, qu'ils ont regardées comme des cellules nerveuses et des fibres qu'ils ont décrites comme étant des fibres de Remak. Si les expériences sur la grenouille ont donné des résultats positifs, celles qui ont porté sur les mammifères ont été jusqu'ici négatives. A plus forte raison ne peut on encore se pro-

vités que nous avons regardées comme des sections de lymphatiques n'étaient autres que des amas de cellules épithélioïdes et géantes, telles qu'on en trouve dans les tubercules.

noncer sur la régénération des éléments nerveux de la moelle, chez l'homme, dans les atrophies consécutives à la myélite du mal vertébral de Pott.

La *méningite spinale chronique*, caractérisée par un épaissement plus ou moins considérable de la pie-mère et par des adhérences des deux feuillets de l'arachnoïde, s'observe consécutivement aux affections chroniques de la moelle épinière, ramollissements ou scléroses. C'est ainsi que dans les scléroses des cordons postérieurs ou latéraux la pie-mère est chroniquement enflammée au niveau des parties malades de la moelle.

Chez les vieillards, on trouve, très souvent, comme par hasard, à l'ouverture de la moelle, des *plaques fibreuses* ou *calcaires* de l'arachnoïde, siégeant surtout à la partie inférieure et postérieure de la moelle ou au niveau de la queue de cheval. C'est le plus souvent le feuillet viscéral de l'arachnoïde qui en est atteint. Ces plaques d'étendue variable, ayant de 1/2 à 2 centimètres dans leur plus grand diamètre, plus ou moins nombreuses, sont constituées par du tissu fibreux habituellement calcifié. Elles sont un peu transparentes et ressemblent à du tissu cartilagineux. Cependant elles ne contiennent jamais de cellules de cartilage. Elles ont quelquefois subi une sorte d'ossification, c'est-à-dire qu'elles présentent, au milieu du tissu conjonctif calcifié, des cavités munies de prolongements canaliculés, renfermant une petite cellule allongée; de telle sorte qu'on croirait avoir affaire à des corpuscules osseux. Mais ce tissu n'est pas vascularisé et ne possède pas de canaux de Havers.

D'après deux observations, l'une de Jaccoud, l'autre de Vulpian, ces plaques paraissent avoir produit des accidents que l'on a rattachés à la compression des racines rachidiennes. Mais dans la très grande majorité des autopsies où on les a trouvées, elles n'avaient déterminé pendant la vie aucun symptôme appréciable.

§ 3. — Histologie pathologique de la moelle épinière.

Les récents et nombreux travaux relatifs à la moelle épinière ont élucidé une série de maladies du système nerveux qui jusque-là étaient restées obscures, ou que l'on considérait comme de simples névroses. Les lésions pathologiques et leurs rapports avec les symptômes observés sont mieux connus dans la moelle que dans le cer-

veau et dans les nerfs de la vie de relation et de la vie végétative, ce qui tient à ce qu'on connaît mieux la structure et la physiologie de la moelle que celles de l'encéphale.

Dans le mouvement scientifique de ces dernières années, les travaux des médecins français, surtout ceux de Duchenne de Boulogne, de Charcot, de Vulpian et de leurs élèves, sont assurément ceux qui ont le plus fait avancer nos connaissances sur les lésions du système nerveux; aussi les mettrons-nous largement à profit.

L'histologie pathologique proprement dite de la moelle diffère peu de celle du cerveau, et elle est en réalité assez simple. Elle présente à considérer des modifications de la nutrition des cellules nerveuses, l'hypertrophie de ces cellules, leur atrophie, leur pigmentation, et même leur disparition complète dans la nutrition insuffisante, le plus souvent consécutive à une inflammation chronique; des lésions analogues des tubes nerveux qui, dans la myélite récente, montrent quelquefois une hypertrophie de leur cylindre axe, et en même temps des troubles nutritifs de leur myéline étudiés déjà à propos des sections des nerfs. Plus tard la myéline disparaît complètement, mais les cylindres d'axe persistent plus longtemps, indéfiniment même parfois, quoique atrophiés. En même temps que les éléments du tissu nerveux, le tissu conjonctif de la névroglie subit des modifications parallèles: tels sont, dans les processus aigus, la néoformation de petits éléments ronds ou cellules lymphatiques, la tuméfaction des cellules plates de la névroglie, et les corps granuleux, qui ne sont autres que les éléments précédents remplis de granulations grasses. Plus tard, dans les processus chroniques, soit inflammatoires, soit dégénératifs, le tissu fibreux de la névroglie s'épaissit; aussi voit-on les tubes nerveux, ou plutôt les cylindres d'axe, après la disparition totale de la myéline, être entourés par des fibrilles nombreuses plus épaisses qu'à l'état normal. C'est ce que l'on désigne sous le nom de sclérose.

Cette sclérose aboutit à une densification de l'organe et à une atrophie de parties nerveuses dont les fonctions sont abolies. Elle ne s'établit pas d'emblée, autant qu'on peut l'affirmer aujourd'hui; elle est la suite d'inflammation aiguës ou subaiguës qui intéressaient d'abord les centres gris, ou les faisceaux blancs de la moelle ou du cerveau. Dans tous les faits de sclérose et aussi dans l'atrophie de quelque cause qu'elle soit, dans l'atrophie simple par exemple, et dans tous les processus chroniques, la moelle, ses couches périphé-

riques surtout, et le tissu fibreux qui avoisine le canal central, présentent une quantité assez considérable de corpuscules amyloïdes. Ces derniers sont de petits corps sphériques vitreux, réfringents, qui se colorent en violet par la solution iodée, et qui, en vertu de cette réaction, ont été appelés amyloïdes, bien qu'ils soient formés d'une substance protéique, dont la composition chimique est totalement différente de l'amidon.

Parallèlement à ces lésions des éléments du tissu nerveux et de la névroglie, les vaisseaux sanguins montrent des modifications que nous connaissons déjà : congestion, exsudation, corps granuleux, etc.

Les deux séries de ces troubles nutritifs et inflammatoires, les uns portant surtout sur les cellules et les tubes nerveux, les autres sur le tissu conjonctif, bien que le plus-souvent unis, peuvent néanmoins être rapportés les premiers à l'inflammation parenchymateuse, les seconds à une inflammation interstitielle. Mais l'inflammation interstitielle ou sclérose est rarement primitive. Elle succède souvent, en effet, à des lésions des centres trophiques situés soit dans la moelle épinière, soit dans l'encéphale.

Les affections de la moelle réduites à ces processus inflammatoires ou dégénératifs, dont l'histologie est peu compliquée, ne donneraient pas matière à de longs développements si l'on s'en tenait aux lésions élémentaires étudiées dans ce qu'elles ont de plus général. Mais pour décrire les lésions qui correspondent aux différentes maladies de la moelle définies depuis une vingtaine d'années par leurs symptômes aussi bien que par leur anatomie pathologique, nous devons entrer dans les détails de l'anatomie pathologique topographique de l'axe médullaire.

Nous avons décrit brièvement (page 706) les divers faisceaux blancs de la moelle et ses colonnes de substance grise ; ces données, empruntées à l'anatomie descriptive, sont utiles à chaque pas dans la pathologie médullaire. La plupart, en effet, des maladies de la moelle sont localisées essentiellement et originellement dans quelques-unes de ses colonnes de substance blanche ou de substance grise et le plus souvent dans toute la hauteur de la moelle. Telles sont, dans les myélites, les scléroses rubanées, l'ataxie locomotrice par exemple, dont le siège primitif est dans les cordons radiculaires postérieurs (Pierret) ou cordons cunéiformes, et qui compromet ensuite les cordons de Goll, c'est-à-dire la totalité des cordons postérieurs ; telle est

la myélite périépendymaire, limitée au tissu conjonctif qui entoure le canal central (Hallopeau); telles sont la paralysie infantile, la paralysie spinale de l'adulte, l'atrophie musculaire progressive, qui, bien distinctes les unes des autres par leurs symptômes et leur durée, n'en ont pas moins comme point commun de relever d'une lésion inflammatoire aiguë ou subaiguë terminée par l'atrophie des cornes antérieures grise (*polyomyélite antérieures, aiguës ou subaiguës*); telles sont encore les scléroses latérales amyotrophiques (Charcot et Gombault), qui se révèlent par les symptômes de la paraplégie spasmodique.

Les myélites dégénératives consécutives, soit à des destructions localisées de la moelle dans le sens transversal, ainsi que cela a lieu dans le mal vertébral de Pott et les tumeurs, soit à des foyers de ramollissement ou d'apoplexie du cerveau, affectent aussi toujours une forme rubanée dans des cordons médullaires.

Aussi la plupart des maladies de la moelle primitives ou consécutives rentrent-elles dans le groupe des *lésions systématiques*, suivant l'expression de Vulpian. Elles se localisent constamment dans des cordons déterminés, sans intéresser les parties voisines de la moelle.

Par opposition aux lésions systématiques, les autres altérations médullaires sont appelées *diffuses*.

Malgré les progrès effectués pendant les trente dernières années dans la pathologie cérébrale et spinale, il ne faut pas croire que toute affection nerveuse soit déterminée en tant que lésion. L'hystérie, l'épilepsie vraie, la paralysie agitante, n'ont pu jusqu'ici être rattachées à aucun trouble persistant du tissu nerveux, et ni le tétanos ni la rage ne laissent après la mort de traces constantes et reconnaissables.

Cela dit, nous examinerons successivement les diverses lésions médullaires.

CONGESTION. — La congestion de la moelle s'observe en même temps que la congestion et l'inflammation des méninges rachidiennes, dans la fièvre typhoïde, dans certains cas de rhumatisme, dans les maladies fébriles et dans les maladies chroniques du cœur. Elle est caractérisée par la distension des vaisseaux. Schröder van der Kolk a avancé que dans tous les cas d'épilepsie le bulbe rachidien était congestionné; mais cette opinion n'est pas suffisamment établie.

Il est très difficile, en effet, de dire, par l'examen *post mortem*

de la moelle, si la réplétion des vaisseaux et la coloration de la substance médullaire sont dus à la position du sujet après la mort, à une stase cadavérique ou à une hyperhémie qui existait pendant la vie. Tout au plus pourra-t-on affirmer la congestion quand on trouvera du pigment sanguin autour des vaisseaux, dans les gaines périvasculaires et dans le tissu médullaire.

HÉMORRHAGIE MÉDULLAIRE OU HÉMATOMYÉLIE. — Très rare comparativement à celle du cerveau, l'hémorrhagie de la moelle se rencontre cependant quelquefois et se caractérise par une infiltration sanguine ou un caillot rouge isolable au milieu du tissu médullaire dissocié et détruit. Son siège est toujours dans les centres gris de la moelle, dont elle peut occuper une très grande longueur.

Les lésions des vaisseaux, les modifications ultérieures du caillot et du tissu médullaire, sont les mêmes que celles que nous avons décrites plus haut dans l'apoplexie cérébrale.

D'après Charcot et Hayem, cette lésion serait toujours consécutive à la myélite, dont elle constituerait une forme particulière, la myélite apoplectiforme.

Signalons aussi les conséquences d'une variation brusque de la pression barométrique sur la moelle. Chez les animaux soumis à une haute pression par M. Bert, puis décomprimés brusquement, l'expansion des gaz contenus dans le sang a produit des déchirures des vaisseaux de la moelle et même la mort instantanée par hémorrhagie capillaire et déchirure de la substance médullaire. Les mêmes causes amènent quelquefois chez l'homme les mêmes effets.

RAMOLLISSEMENT. — Le ramollissement qui succède à une embolie artérielle ou à l'athérome des vaisseaux de la moelle est très rare; la lésion est alors localisée dans une région limitée de l'organe.

La couleur, la consistance et la structure de la partie ramollie varient absolument de la même façon que dans les diverses formes de ramollissement cérébral étudiées plus haut, ce qui nous dispensera d'en donner ici une description détaillée. Tantôt la partie ramollie est molle, diffuente, blanchâtre, opaque, et montre après la section de la moelle un liquide laiteux; tantôt, au contraire, la zone altérée de la moelle est sèche, jaune, revenue sur elle-même et atrophiée. En y laissant tomber un filet d'eau, on voit que cette dureté n'est qu'apparente; l'eau entraîne avec elle les éléments dissociés qui lui donnent une coloration blanchâtre laiteuse.

Dans les deux cas on trouve, comme dans le cerveau, à l'examen microscopique effectué à l'état frais, des corpuscules granuleux en quantité considérable, provenant de la destruction granuleuse de la myéline des tubes nerveux, et des vaisseaux altérés dont la gaine périvasculaire est pleine des mêmes éléments.

Le ramollissement de la moelle est très fréquemment observé dans la compression de cet organe par une tumeur développée dans les méninges rachidiennes.

Il faut distinguer en pareil cas deux séries de lésions : les unes consistant dans un ramollissement en foyer ou dans une inflammation diffuse liée à la carie vertébrale et à la pachyméningite tuberculeuse ; les autres caractérisées par des dégénérescences secondaires de la moelle, au-dessus et au-dessous du point malade. Ces dégénérescences secondaires, les unes ascendantes dans les cordons de Goll, les autres descendantes dans les faisceaux pyramidaux, sont constantes, quelle que soit la nature de la lésion qui produit l'interruption de la moelle dans le sens transversal. Elles offrent un grand intérêt, parce qu'elles permettent de déterminer le trajet des fibres médullaires et la spécialité physiologique des cordons blancs, et aussi parce qu'elles conduisent à expliquer et à interpréter les symptômes observés du côté de la motilité et de la sensibilité dans le mal de Pott.

Une dégénérescence analogue des faisceaux antéro-latéraux de la moelle est le résultat d'une lésion du cerveau, par exemple d'une hémorrhagie ou d'un ramollissement qui ont détruit une grande partie d'un hémisphère cérébral.

DÉGÉNÉRESCENCES SECONDAIRES DE LA MOELLE. — Les parties de la moelle altérées, soit à la suite d'une lésion destructive ou en foyer du cerveau ou de la moelle, soit à la suite d'une compression de cet organe par une tumeur, présentent des altérations comparables à celles de la myélite. Quelquefois les parties atteintes paraissent normales à l'œil nu ; d'autres fois elles sont plus opaques, ce qui est dû à la grande abondance des corps granuleux ; ou bien elles sont semi-transparentes, ce qui est dû à la résorption et à la disparition de la myéline. Parfois le tissu médullaire malade est un peu ramolli, d'autres fois il est condensé. Le plus souvent les faisceaux altérés sont notablement atrophies. L'examen microscopique, fait à l'état frais, y dénote toujours la présence d'une quantité plus ou moins grande de corps granuleux. Sur les coupes de la moelle durcie par l'acide chro-

mique, par la liqueur de Muller ou par les bichromates, colorées au carmin et éclaircies par la térébenthine et le baume du Canada, on ne voit plus les corps granuleux. Mais on peut constater ainsi l'existence constante d'une sclérose, lorsque la lésion est ancienne. Les tubes nerveux sont atrophiés, plus ou moins dépourvus de myéline, mais ils conservent encore leurs cylindres d'axe. Les faisceaux dégénérés présentent donc d'abord de la myélite avec ramollissement, puis de la sclérose.

Examinons maintenant chaque cas en particulier, au point de vue du siège de la lésion.

Dégénérescences secondaires de la moelle consécutives à un foyer d'apoplexie ou de ramollissement du cerveau. — Il est nécessaire de rappeler ici quelle est l'origine cérébrale des faisceaux pyramidaux; quel est leur trajet dans le cerveau, la protubérance et le bulbe, et quelle est leur terminaison dans la moelle. Prenons les faisceaux pyramidaux dans le bulbe, où ils constituent les pyramides antérieures, et suivons-les en remontant dans le cerveau : ils passent sous les fibres arciformes, s'entrecroisent avec les fibres de la protubérance, et ils se reforment en faisceau distinct dans l'étage inférieur des pédoncules cérébraux. Ils occupent, suivant les recherches de Flechsig, le tiers moyen de l'étage inférieur des pédoncules; puis ils pénètrent avec l'expansion cérébrale des pédoncules dans la capsule interne située entre la couche optique et le corps strié, remontent dans le centre ovale et de là dans les circonvolutions cérébrales. D'après Flechsig et Pitres, le faisceau pyramidal passerait dans la portion postérieure de la capsule interne et se rendrait dans les circonvolutions frontale ascendante, pariétale ascendante, et dans le lobule paracentral. Ces circonvolutions bordent, comme on le sait, le sillon de Rolando (régions psycho-motrices des membres). Revenons maintenant au bulbe, où les pyramides s'entrecroisent pour descendre de là dans la moelle. Cette décussation des pyramides est sujette à de nombreuses variétés qu'on peut réduire à trois types :

1° Le plus communément, la pyramide se divise en deux faisceaux : l'un direct qui descend dans le cordon antérieur de la moelle du même côté; l'autre plus considérable, qui s'entrecroise avec son congénère et chemine dans le cordon latéral de la moelle du côté opposé. Le faisceau pyramidal croisé se trouve, sur une coupe horizontale de la moelle, dans la partie la plus postérieure du cordon latéral, en contact avec les racines postérieures. Le rapport du volume du fais-

ceau direct avec celui du faisceau croisé est variable. Ce dernier peut être extrêmement grêle; ainsi s'expliquent les paralysies directes d'origine cérébrale, qui sont du reste extrêmement rares.

2° Chez un individu sur dix, la décussation est complète et il n'y a pas de faisceau direct.

3° Une seule des pyramides se divise en un faisceau direct et un faisceau croisé; la seconde pyramide s'entrecroise dans sa totalité.

Dans la moelle épinière, les faisceaux des pyramides occupent donc le plus habituellement deux sièges distincts: le faisceau direct



FIG. 274. — Coupe transversale du renflement cervical de la moelle épinière (d'après Charcot).

A, cordons antérieurs directs; A', faisceau de Türk; BB, zones radiculaires postérieures; CC, cornes postérieures; DD, cornes antérieures; F, zone radulaire antérieure; E, cordons de Goll.

(A, fig. 274) est situé à la partie la plus interne du faisceau antérieur, le long du sillon antérieur; le faisceau croisé (A' fig. 274) ou faisceau de Türk, plus considérable, est situé à la partie la plus postérieure du faisceau latéral, au contact de la corne postérieure; mais ce faisceau n'arrive pas jusqu'à l'écorce de la moelle à ce niveau. La surface du cordon latéral est occupée par le faisceau cérébelleux direct. Les faisceaux pyramidaux viennent, suivant toute vraisemblance, se perdre dans les cornes antérieures de la moelle.

Les données qui précèdent résultent de recherches faites sur le développement des faisceaux pyramidaux, qui, chez les enfants nouveau-nés, sont pourvus de myéline plus tôt que les parties voisines; elles sont confirmées par la pathologie.

Toutes les fois qu'il existe un foyer de ramollissement ou d'hémor-

rhagie qui compromet et détruit une partie comprise dans la pyramide tronquée, dont la base est formée par les circonvolutions fron-

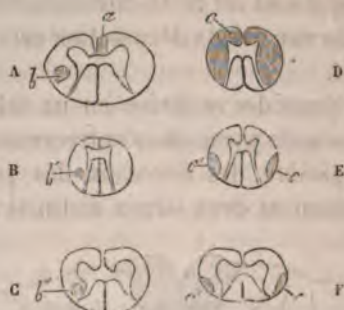


FIG. 275. — Dégénérescences secondaires de la moelle. Les trois dessins A, B, C se rapportent à un cas de lésion ancienne de l'hémisphère droit. Les parties ombrées indiquent les points où siège la dégénérescence secondaire : *a*, faisceau direct altéré; *b*, siège de l'altération dans le faisceau latéral gauche à la région cervicale de la moelle; *b'*, la même lésion dans la région dorsale; *b''*, la même lésion au renflement lombaire. Les dessins D, E, F, montrent des sections de la moelle dans la région dorsale et lombaire au-dessous d'un point où la moelle était complètement détruite par compression. Les parties ombrées représentent le siège et l'étendue de la dégénérescence descendante.

tale et pariétale ascendante et par le lobule paracentral, et dont le sommet répond aux deux tiers antérieurs de la partie postérieure de

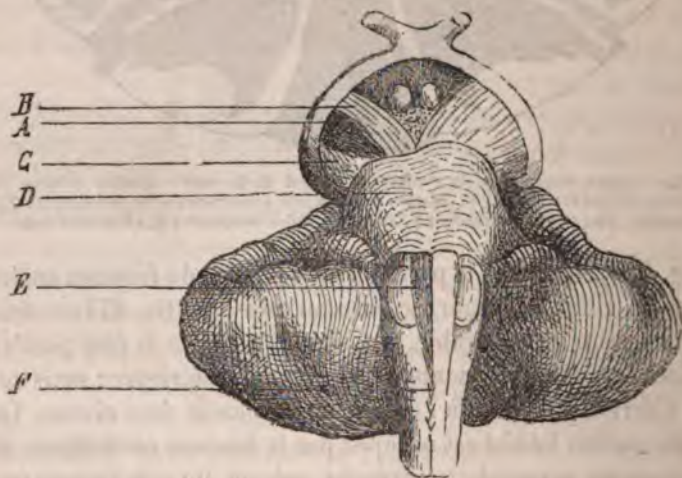


FIG. 276. — A, Dégénération dans le pédoncule cérébral (faisceau pyramidal); B, faisceau pédonculaire interne, dégénérant quelquefois, mais exceptionnellement; C, faisceau externe (centripète), ne dégénérant jamais; D, protubérance; elle est asymétrique, déprimée du côté de la lésion; E, faisceau pyramidal dégénéré; F, entrecroisement des pyramides (d'après Charcot).

la capsule interne, les fibres motrices qui viennent du cerveau et qui pénètrent dans la moelle sont dégénérées.

Le pédoncule cérébral du côté où existe la lésion est gris et atro-

phié; la pyramide qui lui fait suite montre la même atrophie et la même couleur, et l'olive est plus découverte à ce niveau que du côté opposé (voy. fig. 276).

Après l'entrecroisement des pyramides, les coupes de la moelle montrent une double dégénérescence : l'une du côté de la lésion cérébrale et en avant, près du sillon antérieur (a, A, fig. 275, et B, fig. 277); l'autre du côté opposé, dans le faisceau latéral de la moelle, où elle se poursuit suivant un trajet plus ou moins long.

Le ramollissement du faisceau latéral se localise à la région la plus postérieure de ce cordon, entre le sillon collatéral postérieur et le ligament dentelé (voy. fig. 275, b, b', b'', et A, fig. 277).

Ces dégénérescences secondaires de la moelle ont été pour la première fois bien étudiées par Türck, et vérifiées depuis par Gubelr, Charcot, Vulpian, Bouchard, etc.



FIG. 277. — Coupe transversale de la moelle dans la région cervicale: A, dégénération du faisceau pyramidal croisé dans un cas de lésion des centres moteurs des hémisphères cérébraux; B, dégénération du faisceau direct; C, espace de substance blanche correspondant au faisceau cérébelleux; D, région intermédiaire entre la corne postérieure et le faisceau pyramidal; cette région est toujours respectée dans la dégénération descendante (d'après Charcot).

Lorsque la dégénérescence secondaire est très prononcée, on peut la reconnaître, sur une section de la moelle à l'état frais, à un changement de couleur de la substance blanche qui est devenue grise ou jaunâtre. Mais, le plus souvent, pour bien localiser le siège de cette dégénérescence, il faudra l'étudier sur des coupes de la moelle durcie par l'acide chromique.

Sur les préparations faites à l'état frais, on reconnaît de nombreux corps granuleux possédant un noyau et qui sont libres ou contenus

dans les gaines périvasculaires et une atrophie ou une disparition presque complète des tubes nerveux. Dans les observations où la maladie remontait à une époque éloignée, les corps granuleux étaient moins nombreux, et il existait un plus grand nombre de fibres et de cellules de la névroglie ou de cellules embryonnaires qu'à l'état normal ; il y avait, en un mot, une inflammation chronique de la moelle.

Cette atrophie des faisceaux pyramidaux peut être suivie d'une atrophie des cellules motrices des cornes antérieures.

Lorsque ces lésions médullaires existent, le retour de la motilité est impossible dans le côté paralysé. Il se produit une contracture des membres, *contracture tardive des hémiplegiques*, qui accompagne toujours la dégénérescence secondaire des faisceaux pyramidaux (Bouchard). Faisons remarquer en passant que les hémorragies ou ramollissements du cerveau occupant d'autres points que ceux indiqués précédemment ne déterminent pas de dégénérescence secondaire de la moelle.

Dégénérescences secondaires consécutives à une myélite ou à une perte de substance de la moelle. — Dans le mal de Pott, la moelle.

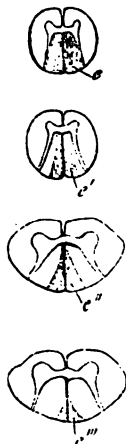


FIG. 278. — Dégénérescence ascendante des faisceaux postérieurs de la moelle dans un cas de compression de la moelle à la partie inférieure de la région dorsale ; e, lésion des cordons postérieurs à la région dorsale au-dessus du point comprimé ; e', lésion plus restreinte au-dessus ; e'' et e''', lésions de moins en moins étendues à mesure qu'on s'élève dans la région cervicale.

comprimée et irritée par les produits inflammatoires qui se forment dans son voisinage, subit des lésions complexes.

Les tumeurs développées, soit dans les vertèbres, soit dans les méninges spinales, peuvent produire les mêmes effets. La moelle est

ramollie, opaque, blanchâtre ou jaunâtre dans l'étendue qui correspond à la tumeur, c'est-à-dire dans un segment horizontal plus ou moins limité.

Lorsqu'un de ces segments est ainsi détruit, les parties de l'axe spinal situées au-dessus et au-dessous subissent des altérations qui, d'après les faits observés par Türk, Charcot, Vulpian, Bouchard, et par nous, paraissent constantes et qui sont les suivantes :

Les cordons postérieurs s'altèrent au-dessus de la partie ramollie (voy. fig. 278), et les cordons latéraux au-dessous. Dans les cordons postérieurs, cette lésion se localise bientôt dans les cordons de Goll; qui sont dégénérés dans toute leur hauteur et dans leur totalité jusqu'au plancher du quatrième ventricule (voy. fig. 278). La lésion descendante envahit d'abord, au voisinage du foyer de ramollissement, toute l'étendue des cordons antéro-latéraux (voy. fig. 275, D); puis elle se limite à la partie la plus reculée des cordons latéraux, au niveau des cornes postérieures (fig. 275 E. c', et F. c''); elle n'atteint jamais la surface de l'écorce de la moelle. La partie dégénérée va en s'effilant à mesure qu'on l'examine plus bas. Les parties dégénérées contiennent des tubes nerveux qui ont subi la transformation graisseuse et qui sont atrophiés. Entre eux se trouvent de nombreux corps granuleux.

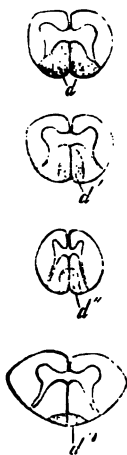


FIG. 279. — Dégénérescence secondaire des faisceaux postérieurs de la moelle dans un cas de compression des nerfs de la queue de cheval : d, lésion du cordon postérieur à la partie inférieure du renflement lombaire; d', la même lésion à la partie supérieure du renflement lombaire; d'', lésion au niveau de la région dorsale; d''', la même lésion très restreinte au niveau du renflement cervical.

Dégénérescences de la moelle consécutives à la compression des

nerfs de la queue de cheval par une tumeur. — Dans un cas de sarcome que nous avons observé dans les nerfs de la queue de cheval, ces nerfs, comprimés et dégénérés au niveau de la tumeur, et les cordons postérieurs de la moelle, avaient subi une dégénérescence analogue (fig. 279).

Plusieurs autres faits observés depuis ont montré que les cordons de Goll subissent cette dégénérescence par suite de la compression des nerfs de la queue de cheval.

Quelle est la cause des dégénérescences secondaires ascendantes dans les cordons postérieurs, descendantes dans les cordons latéraux ? Elles tiennent à ce que les tubes nerveux coupés en un point de leur trajet deviennent granuleux dans la portion séparée de leur centre trophique. En effet les expériences de Waller ont montré que si l'on coupe les racines antérieures ou motrices des nerfs spinaux, les nerfs moteurs s'altèrent dans leur distribution périphérique, tandis que le segment central, conservant ses relations avec les cellules nerveuses des cornes antérieures de la moelle, reste normal. Le même expérimentateur a montré que la lésion des nerfs suit un trajet inverse lorsqu'on coupe les racines postérieures; la partie de ces racines restée en relation avec les cellules des ganglions rachidiens est normale, tandis que le segment central devient granuleux.

On a expliqué par la séparation d'avec leurs cellules trophiques les altérations que présentaient les tubes nerveux de la moelle dans ces dégénérescences secondaires.

Mais il n'en est pas moins vrai qu'il règne encore sur cette question une certaine obscurité qui tient surtout à ce que le trajet des fibres nerveuses dans la moelle est loin d'être complètement élucidé.

Dans leurs premières expériences physiologiques, Vulpian et Westphal n'ont pas réussi à reproduire des lésions ascendantes et descendantes dans la moelle des cochons d'Inde et des pigeons par la destruction d'un segment de l'axe spinal; mais dans des expériences plus récentes faites sur les chiens, ils ont vu des phénomènes de dégénérescence comparables à ce qu'on observe chez l'homme. Schiefferdecker, ayant réussi à faire vivre pendant plusieurs semaines des chiens à qui il avait coupé la moelle au niveau de la douzième vertèbre dorsale, a toujours constaté des lésions ascendantes et descendantes. Il en existait déjà des traces à la fin de la première semaine, et le plus haut degré de l'altération était atteint au bout de quatre ou cinq semaines. La dégénération ascendante se montrait,

comme chez l'homme, dans les faisceaux de Goll et dans les faisceaux cérébelleux directs; la dégénération descendante était très appréciable dans les cordons antéro-latéraux.

Il existe cependant chez l'homme une exception aux dégénérescences secondaires de la moelle. Dans la maladie que nous décrirons bientôt sous le nom de *sclérose en plaques*, et dans laquelle les centres gris et les faisceaux blancs de la moelle sont irrégulièrement détruits, on n'observe aucune dégénérescence secondaire des tubes nerveux. Vulpian en conclut que la dégénérescence secondaire n'est pas causée seulement par la séparation des nerfs de leurs cellules, et il suppose que l'irritation persistante joue un certain rôle dans cette altération.

Ajoutons enfin que lorsque l'on examine la moelle des sujets amputés depuis longtemps de la cuisse ou des animaux dont on a sectionné le nerf sciatique, les lésions consécutives de la moelle peuvent porter non seulement sur les faisceaux blancs postérieurs, mais aussi sur les faisceaux antérieurs et sur les cellules des cornes antérieures (Vulpian).

MYÉLITE. — On peut décrire sous ce titre une série d'états pathologiques très différents, dans lesquels il existe de l'inflammation aiguë ou chronique portant sur les divers éléments de la moelle. On comprend, en effet, sous le nom de *myélite*, non seulement les inflammations franches, caractérisées par la formation d'éléments nouveaux, cellules embryonnaires, globules blancs ou globules de pus épanchés entre les éléments de la moelle, mais aussi la multiplication des éléments et l'épaississement de la névroglie connus sous la dénomination de *sclérose*. On est également conduit par le raisonnement et l'enchaînement des faits à rapporter à l'inflammation les atrophies des éléments nerveux qui constituent les seules lésions trouvées à l'autopsie dans certaines polyomyélites.

Les myélites sont aiguës ou chroniques.

Nous les divisons, suivant la classification donnée par Vulpian et qui est généralement adoptée, en myélites diffuses et myélites systématiques. Les myélites systématiques (voy. p. 716 et 717) sont celles qui sont confinées dans un cordon blanc ou dans une colonne de substance grise de la moelle et qui évoluent régulièrement.

Nous étudierons successivement les myélites aiguës et chroniques, diffuses et systématiques.

A. — MYÉLITE AIGÜE.

a. La *myélite aiguë diffuse suppurative* est très rare : elle peut se rencontrer dans la méningite rachidienne épidémique ou à la suite d'eschares du sacrum ayant compromis les enveloppes de la moelle. La myélite est alors superficielle et consécutive à la méningite.

Dans certains cas d'eschares gangréneuses observées chez les aliénés, l'exsudat puriforme et les membranes enflammées de la moelle revêtent les caractères, la couleur verdâtre ou grise et l'odeur de la gangrène, ainsi que la surface de la moelle ; cette lésion se propage jusqu'au bulbe, la protubérance et la partie inférieure du cerveau.

Les *abcès métastatiques* se montrent exceptionnellement dans la moelle, dans l'infection purulente.

b. La *myélite aiguë diffuse simple* a des causes très variées : les traumatismes, l'impression du froid, la méningite, les tumeurs des méninges, les maladies aiguës infectieuses, telles que la fièvre typhoïde, la variole, etc. Les lésions sont tantôt bornées à une très faible étendue de la moelle, tantôt elles l'occupent dans presque toute sa hauteur. Son aspect à l'œil nu est très variable. Tantôt le tissu médullaire est ramolli ; sa couleur est blanchâtre, rosée, jaunâtre ou de couleur chocolat, suivant que les vaisseaux sont plus ou moins congestionnés et suivant que les globules rouges sont épanchés en plus ou moins grande quantité. On y voit quelquefois des points ecchymotiques et des vaisseaux dilatés. Dans certains faits, au contraire, elle est plutôt indurée que ramollie. A l'examen microscopique, on y trouve des tubes nerveux granuleux ; une assez grande quantité de globules blancs, les uns normaux, les autres remplis de pigment sanguin ; des granulations graisseuses libres et des corps granuleux. Ces derniers éléments existent dans les gaines périvasculaires.

Lorsque la moelle est très ramollie, l'examen au microscope n'en est possible qu'à l'état frais. Lorsque au contraire elle a conservé une certaine solidité, on peut la faire durcir suivant le procédé habituel et en examiner des coupes minces. Sur ces préparations on constate l'état des vaisseaux, leur dilatation, des exsudats fibrineux ou des cellules lymphatiques épanchées dans les gaines périvasculaires, des noyaux et de petites cellules de formation nouvelle dans les cornes

et dans les commissures grises. Les cellules araignées ou de Deiters sont plus nombreuses et plus visibles qu'à l'état normal.

Les cellules nerveuses des cornes antérieures ont subi parfois dans cette myélite aiguë une hypertrophie colossale (Charcot). Elles mesurent alors jusqu'à 80 μ de diamètre. Elles sont remplies d'une matière colloïde, d'aspect vitreux, ou bien on y constate une ou plusieurs vacuoles remplies de liquide. Le noyau de ces cellules est plus ou moins modifié; leur nucléole a souvent disparu; elles sont tantôt transparentes, tantôt granuleuses. A côté de cellules hypertrophiées on en trouve qui sont raccornies, atrophiées, sans noyaux, irrégulières, sans prolongements, se colorant mal par le carmin, ou transformées en un amas de petites granulations.

Les cylindres d'axe sont hypertrophiés, variqueux, creusés de vacuoles ou granuleux (Frommann, Charcot et Joffroy, etc.). Cet état des cylindres d'axe a été constaté par Joffroy dans la myélite produite expérimentalement chez le chien.

On a décrit aussi, dans la myélite, des foyers de désintégration granuleuse (Lockhart-Clarke), dans lesquels tous les éléments nerveux détruits seraient réduits en granulations. Comme ces foyers ont été vus dans des moelles plus ou moins fraîches, plus ou moins bien enlevées et après le durcissement dans l'acide chromique, on conçoit qu'ils doivent être souvent le résultat d'accidents et qu'ils correspondent à des altérations artificielles.

Les lésions de la myélite aiguë sont distribuées d'une façon très variable. Dans certains faits, elles prédominent dans la partie grise centrale de la moelle; dans d'autres, c'est l'écorce qui est surtout atteinte, tout particulièrement lorsque la myélite est consécutive à une méningite ou à une tumeur des méninges. Quelquefois elles sont localisées dans une moitié de la moelle.

On constate habituellement, en même temps, une inflammation des méninges et une dégénérescence ou une inflammation interstielle des racines des nerfs au niveau des parties malades.

L'hémorrhagie peut être la conséquence du ramollissement inflammatoire, ainsi que le pensent Charcot et Hayem; l'épanchement sanguin qui se produit alors hâte la terminaison fatale.

La myélite localisée, au contraire, est suivie de modifications ultérieures, telles que la dégénérescence complète et l'atrophie des parties qui en sont le siège; elle se confond absolument alors avec le ramollissement chronique limité.

A. — MYÉLITE AIGÜE.

a. La *myélite aiguë diffuse suppurative* est très rare : elle peut se rencontrer dans la méningite rachidienne épidémique ou à la suite d'eschares du sacrum ayant compromis les enveloppes de la moelle. La myélite est alors superficielle et consécutive à la méningite.

Dans certains cas d'eschares gangréneuses observées chez les aliénés, l'exsudat puriforme et les membranes enflammées de la moelle revêtent les caractères, la couleur verdâtre ou grise et l'odeur de la gangrène, ainsi que la surface de la moelle ; cette lésion se propage jusqu'au bulbe, la protubérance et la partie inférieure du cerveau.

Les *abcès métastatiques* se montrent exceptionnellement dans la moelle, dans l'infection purulente.

b. La *myélite aiguë diffuse simple* a des causes très variées : les traumatismes, l'impression du froid, la méningite, les tumeurs des méninges, les maladies aiguës infectieuses, telles que la fièvre typhoïde, la variole, etc. Les lésions sont tantôt bornées à une très faible étendue de la moelle, tantôt elles l'occupent dans presque toute sa hauteur. Son aspect à l'œil nu est très variable. Tantôt le tissu médullaire est ramolli ; sa couleur est blanchâtre, rosée, jaunâtre ou de couleur chocolat, suivant que les vaisseaux sont plus ou moins congestionnés et suivant que les globules rouges sont épanchés en plus ou moins grande quantité. On y voit quelquefois des points ecchymotiques et des vaisseaux dilatés. Dans certains faits, au contraire, elle est plutôt indurée que ramollie. A l'examen microscopique, on y trouve des tubes nerveux granuleux ; une assez grande quantité de globules blancs, les uns normaux, les autres remplis de pigment sanguin ; des granulations graisseuses libres et des corps granuleux. Ces derniers éléments existent dans les gaines périvasculaires.

Lorsque la moelle est très ramollie, l'examen au microscope n'en est possible qu'à l'état frais. Lorsque au contraire elle a conservé une certaine solidité, on peut la faire durcir suivant le procédé habituel et en examiner des coupes minces. Sur ces préparations on constate l'état des vaisseaux, leur dilatation, des exsudats fibrineux ou des cellules lymphatiques épanchées dans les gaines périvasculaires, des noyaux et de petites cellules de formation nouvelle dans les cornes

et dans les commissures grises. Les cellules araignées ou de Deiters sont plus nombreuses et plus visibles qu'à l'état normal.

Les cellules nerveuses des cornes antérieures ont subi parfois dans cette myélite aiguë une hypertrophie colossale (Charcot). Elles mesurent alors jusqu'à 80 μ de diamètre. Elles sont remplies d'une matière colloïde, d'aspect vitreux, ou bien on y constate une ou plusieurs vacuoles remplies de liquide. Le noyau de ces cellules est plus ou moins modifié; leur nucléole a souvent disparu; elles sont tantôt transparentes, tantôt granuleuses. A côté de cellules hypertrophiées on en trouve qui sont raccornies, atrophiées, sans noyaux, irrégulières, sans prolongements, se colorant mal par le carmin, ou transformées en un amas de petites granulations.

Les cylindres d'axe sont hypertrophiés, variqueux, creusés de vacuoles ou granuleux (Frommann, Charcot et Joffroy, etc.). Cet état des cylindres d'axe a été constaté par Joffroy dans la myélite produite expérimentalement chez le chien.

On a décrit aussi, dans la myélite, des foyers de désintégration granuleuse (Lockhart-Clarke), dans lesquels tous les éléments nerveux détruits seraient réduits en granulations. Comme ces foyers ont été vus dans des moelles plus ou moins fraîches, plus ou moins bien enlevées et après le durcissement dans l'acide chromique, on conçoit qu'ils doivent être souvent le résultat d'accidents et qu'ils correspondent à des altérations artificielles.

Les lésions de la myélite aiguë sont distribuées d'une façon très variable. Dans certains faits, elles prédominent dans la partie grise centrale de la moelle; dans d'autres, c'est l'écorce qui est surtout atteinte, tout particulièrement lorsque la myélite est consécutive à une méningite ou à une tumeur des méninges. Quelquefois elles sont localisées dans une moitié de la moelle.

On constate habituellement, en même temps, une inflammation des méninges et une dégénérescence ou une inflammation interstitielle des racines des nerfs au niveau des parties malades.

L'hémorrhagie peut être la conséquence du ramollissement inflammatoire, ainsi que le pensent Charcot et Hayem; l'épanchement sanguin qui se produit alors hâte la terminaison fatale.

La myélite localisée, au contraire, est suivie de modifications ultérieures, telles que la dégénérescence complète et l'atrophie des parties qui en sont le siège; elle se confond absolument alors avec le ramollissement chronique limité.

c. Il convient de rapprocher de ces faits de myélite diffuse aiguë les observations désignées depuis Landry sous le nom de *paralyse ascendante aiguë*. A l'autopsie des malades atteints de cette affection, qui se conduit à peu de chose près comme une myélite d'une grande intensité, on ne trouve aucune lésion médullaire, ni à l'œil nu, ni à l'examen microscopique. Les autopsies faites par Landry, Vulpian, Lévy, Hayem, Déjerine, Westphal, et par nous, n'ont permis de noter aucune lésion médullaire capable d'expliquer les symptômes de paraplégie observés. Ce n'est pas à dire pour cela qu'il n'existe pas d'altérations, mais jusqu'ici elles ont échappé à nos moyens d'investigation. Ajoutons cependant que dans deux observations récentes, celles de Reinhard et de Eisenlohr, on a trouvé des lésions spinales (gonflement des cylindres d'axe et des cellules motrices, exsudat fibrineux autour des vaisseaux, hémorragies capillaires), lésions qui correspondraient à un degré très atténué de la myélite. Déjerine a constaté des lésions dans les racines antérieures des nerfs spinaux dans deux cas de paralysie ascendante : les nerfs présentaient la même lésion que celle observée dans le segment périphérique d'un nerf sectionné. Déjerine pense que ces altérations des nerfs sont consécutives à une lésion des cellules des cornes antérieures de la moelle, mais cependant il n'en a pas trouvé. Il est donc nécessaire d'attendre avant de se prononcer sur la valeur des lésions décrites jusqu'ici ; elles ne nous paraissent pas en rapport avec la gravité de la paralysie ascendante aiguë.

d. *Myélite aiguë systématique*. — Les myélites systématiques aiguës sont peu nombreuses et elles se limitent uniquement aux cornes antérieures de la moelle. Les myélites des cornes antérieures, qu'on appelle encore polyomélites antérieures systématiques forment un groupe assez naturel très bien élucidé dans ces dernières années par Duchenne, Charcot, Joffroy, Damaschino, etc., et qui comprend la paralysie spinale de l'enfance, la paralysie spinale de l'adulte et l'atrophie musculaire progressive (type de Duchenne et Aran). La myélite de la paralysie infantile est seule aiguë ; celle de la paralysie spinale est subaiguë, et enfin celle qui correspond à l'atrophie musculaire progressive affecte une marche chronique. Les traits communs à ces polyomyélites sont de frapper seulement la motilité et les muscles de la vie animale, la sensibilité restant intacte, et de s'accompagner de troubles trophiques, de dégénérescence granulo-graisseuse et d'atrophie des fibres musculaires.

Les lésions trouvées à l'autopsie dans la *paralysie infantile* sont variables, parce que, la maladie ayant duré plus ou moins longtemps, il s'est produit tantôt des lésions de myélite récente, tantôt des modifications atrophiques dont l'origine remonte à plusieurs années. Ainsi, dans une autopsie du service de Charcot, dans laquelle l'un de nous a fait l'examen microscopique de la moelle et montré pour la première fois (1863) qu'il existait une lésion positive, la paralysie remontait à quarante-sept ans; il y avait une atrophie très prononcée des cordons antéro-latéraux qui présentaient une quantité considérable de corpuscules amyloïdes. Prévost et Vulpian décrivent la lésion des cornes antérieures et la disparition des cellules motrices (1865). Lockhart-Clarke et Laborde publièrent à la même époque des observations analogues. En 1870, Charcot et Joffroy ont donné l'analyse histologique de la moelle d'une femme atteinte de paralysie infantile depuis trente-huit ans. Dans ce fait, les cornes antérieures étaient altérées profondément dans presque toute la hauteur de la moelle; les cellules motrices étaient atrophiées et des groupes entiers de ces cellules avaient disparu complètement. La substance des cornes antérieures était sclérosée par places, mais le tissu conjonctif n'était pas partout également altéré. Enfin les cordons latéraux étaient atrophiés et en partie sclérosés, ainsi que les racines antérieures des nerfs. Ces observations montraient les conséquences anatomiques éloignées de la paralysie infantile, mais non la myélite du début. Les observations de Roger et Damaschino, de Dujardin-Beaumetz, celles de Roth et Leyden, ont montré des lésions plus récentes, des foyers de myélite caractérisés par des corps granuleux, par de la sclérose, situés dans les cornes antérieures et accompagnés d'atrophie des cellules motrices, de dégénérescence atrophique des cordons latéraux et des racines antérieures. Aussi l'anatomie pathologique de la paralysie infantile est-elle aujourd'hui parfaitement définie dans ses traits essentiels.

La *paralysie spinale aiguë de l'adulte* répond absolument par ses lésions, aussi bien que par ses symptômes, à la paralysie infantile; mais les observations suivies d'autopsie et d'un examen complet de la moelle sont encore très rares. Nous ne connaissons pas d'autre observation absolument probante que celle de Gombault, dans laquelle il existait une atrophie des cellules nerveuses des cornes antérieures. Dans une autopsie, Leyden trouva dans le renflement lombaire de la moelle et dans la corne antérieure droite un foyer kys-

tique dû à un ramollissement hémorragique et au voisinage duquel les cellules motrices étaient atrophiées.

B. — MYÉLITE CHRONIQUE.

Sous le nom de myélite chronique on range une série d'états pathologiques d'origine variée et qui sont loin de présenter des caractères anatomiques similaires. Ainsi les lésions du ramollissement de la moelle décrites plus haut, les suites diverses de la myélite aiguë, telles que l'atrophie des tubes et des cellules nerveuses, la production de tissu conjonctif nouveau dans les centres gris et blancs de la moelle, les kystes et foyers qui succèdent à des ramollissements ou à des myélites hémorragiques circonscrites, les inflammations et ramollissements causés par des lésions des méninges et des vertèbres dans le mal de Pott, dans le cancer vertébral, les leucomyérites corticales qui en résultent, la myélite subaiguë ou chronique corticale qui accompagne assez souvent la paralysie générale des aliénés, forment autant de chapitres distincts dans l'histoire de la myélite chronique. Mais les lésions histologiques qu'on rencontre dans ces états pathologiques, différents par leurs causes, sont sensiblement les mêmes, et elles rentrent toutes dans la description générale que nous avons donnée du ramollissement et de la myélite aiguë, et dans celle qu'il nous reste à faire de la sclérose.

La myélite chronique d'emblée est en effet le plus ordinairement une myélite interstitielle ou sclérose.

Myélite interstitielle ou sclérose de la moelle. — Lorsqu'une partie de la moelle est atteinte de sclérose, lésion qui occupe soit systématiquement des faisceaux déterminés, soit des plaques irrégulièrement distribuées, on reconnaît à l'œil nu les parties malades à leur teinte grise ou gris jaunâtre et à leur semi-transparence. Cette semi-transparence, tout à fait caractéristique lorsqu'elle se montre dans les faisceaux blancs, est due à ce que les tubes nerveux ont perdu leur myéline sans que le tissu nerveux soit infiltré d'éléments opaques. Les tubes nerveux sont réduits à leur cylindre d'axe, et le tissu de la névroglie qui les entoure se tasse autour d'eux; les fibrilles de tissu conjonctif se rapprochent des tubes nerveux et présentent des ondulations qui les font paraître plus épaisses. Cette sorte de condensation des faisceaux de fibres de la névroglie, qui coïncide avec la diminution du diamètre des tubes nerveux, détermine

presque constamment, surtout si la lésion est ancienne, un épaississement réel des faisceaux connectifs qui rayonnent du centre de la moelle à sa périphérie en accompagnant les vaisseaux, en séparant les faisceaux de la moelle par des cloisons plus épaisses que celles qui séparent normalement les tubes nerveux les uns des autres. Les cellules de la névroglie sont faciles à isoler; elles présentent un noyau volumineux.

Dans le tissu des cornes de la moelle, la sclérose se manifeste au début par une plus grande abondance de petites cellules, et ensuite par une formation nouvelle de fibrilles de tissu conjonctif, en même temps que les cellules nerveuses, d'abord tuméfiées ou granuleuses, comme dans toute myélite, s'atrophient ensuite peu à peu et finissent par disparaître.

Dans les stades ultérieurs et plus anciens de la sclérose, les cloisons qui séparent les tubes nerveux réduits à leur cylindre d'axe et les faisceaux de tubes sont un peu plus épaisses et formées toujours de fibrilles. Les cellules de la névroglie sont plus petites qu'au début du processus et elles ne paraissent pas toujours augmentées en nombre. On trouve dans tout ce tissu des corpuscules amyloïdes plus ou moins nombreux, plus abondants le long des cloisons fibreuses.

En même temps, les vaisseaux capillaires, les petites artères et les veinules montrent au début quelques corps granuleux en plus ou moins grand nombre dans leur gaine périvasculaire ou dans leur tunique externe. Plus tard leurs parois s'épaississent.

Cette myélite interstitielle peut être rapprochée des inflammations chroniques de même nature qu'on observe dans le foie, dans le rein et dans le poumon; mais elle en diffère à beaucoup d'égards, tout autant que le tissu conjonctif et les fibres extrêmement minces de la névroglie diffèrent des faisceaux du tissu conjonctif fasciculé. Il ne faut donc pas s'attendre à trouver dans les scléroses de la moelle un épaississement et une néoformation de faisceaux de tissu conjonctif comparables par leur étendue, leur épaisseur et leur importance, à ceux qu'on trouve dans les cirrhoses du foie ou dans les pneumonies interstitielles.

A l'exception de la sclérose en plaques, toutes les myélites chroniques scléreuses appartiennent au groupe des myélites systémiques.

Nous décrirons successivement la *polyomyélite chronique antérieure*, qui correspond à la *paralysie musculaire progressive*, la *paralysie bulbair progressive* ou *paralysie labio-glosso-pharyngée*, la

sclérose des cordons postérieurs ou ataxie locomotrice progressive, la sclérose latérale amyotrophique ou paraplégie spasmodique, et la sclérose en plaques.

a. Polyomyélite chronique antérieure. — La paralysie ou atrophie musculaire progressive a été longtemps regardée comme résultant d'une dégénérescence grasseuse atrophique primitive des muscles; cependant Cruveilhier avait vu dans une autopsie de cette maladie une atrophie très remarquable des racines antérieures (1853) (1). Vulpian (2), Trousseau et Jaccoud ont constaté aussi que les racines antérieures sont grêles et grises dans cette maladie. Plus tard, Schneevogt (3) et Jaccoud (4) ont avancé que le tronc cervical et une partie du cordon abdominal du grand sympathique étaient altérés dans cette maladie. Plusieurs auteurs notèrent encore des lésions mal déterminées de la moelle : Luys (5) constata une atrophie des cellules des cornes antérieures; Lockhart-Clarke (1868) observa aussi une atrophie des cellules multipolaires de la moelle. Mais l'anatomie pathologique de cette maladie n'a pu être établie que depuis le mémoire de Charcot et Joffroy (6), qui ont publié les observations recueillies à la Salpêtrière, aussi bien dans le service de Charcot que dans celui de Vulpian (obs. de Troisier).

De ces observations comparées avec celles publiées jusque-là, il résulte que la lésion constante et essentielle de la paralysie musculaire progressive consiste dans une atrophie des cellules des cornes antérieures de la moelle et dans leur disparition complète. La substance grise de ces cornes est alors diminuée elle-même de volume et sclérosée. Les racines antérieures sont atrophiées et dégénérées. Les régions atteintes de la moelle sont plus ou moins étendues; les noyaux de Stilling, du bulbe, peuvent être pris aussi bien que les centres moteurs de la moelle épinière.

Une autre lésion spinale, qui a coïncidé plusieurs fois avec l'atrophie musculaire progressive, est la formation d'une cavité centrale

(1) *Bulletin de l'Académie de médecine*, t. XVIII, n° 12, p. 546 à 583.

(2) *Société méd. des hôpit.*, mars 1863, et *Union médicale*, 1863, n° 49, t. XVIII, p. 159.

(3) *Neederl. Lancet*, 1854, sept. et oct.

(4) *Société médic. des hôpitaux*, 1865, et *Gazette des hôpit.*, 1865, p. 20.

(5) *Gazette médicale*, 1860, p. 30.

(6) *Archives de physiologie normale et path.*, 1869, p. 356.

dans la moelle ou hydromyélie (observations de Clarke, de Schüppel et de Grimm, citées par Leyden).

b. Paralyse bulbaire progressive. — Les lésions de la paralysie bulbaire progressive, ou paralysie labio-glosso-pharyngée, sont les mêmes que celles de la paralysie musculaire progressive, et n'en diffèrent que par les muscles atteints et par le siège des altérations des nerfs et des centres. Ici ce sont surtout les muscles de la langue qui sont atrophies et en dégénérescence granulo-graisseuse.

Les troncs des nerfs facial, hypoglosse, pneumogastrique et spinal sont plus ou moins atteints par une dégénérescence granuleuse qui porte sur les tubes nerveux, et finalement ils présentent les lésions d'une sclérose avec atrophie.

Les cornes antérieures de la moelle et les centres gris du bulbe sont modifiés de la même façon que dans l'atrophie musculaire progressive. C'est dans les noyaux d'origine de l'hypoglosse, du spinal et du facial que l'atrophie des cellules nerveuses est le plus prononcée : la disparition absolue des cellules en est le résultat ultime. L'atrophie atteint aussi les noyaux d'origine du glosso-pharyngien et du pneumogastrique, qui sont des nerfs mixtes. Les faisceaux nerveux intrabulbaires, et en particulier les faisceaux transversaux du bulbe, sont plus ou moins atrophies en même temps.

c. Sclérose des cordons postérieurs. — La sclérose des cordons postérieurs, dégénérescence grise atrophique des cordons postérieurs, qui correspond à l'ataxie locomotrice progressive, nous offre un des exemples les plus remarquables des progrès accomplis en pathologie nerveuse depuis trente années. Ses symptômes, séparés des paraplégies et des névroses par Duchenne de Boulogne ; son anatomie pathologique entrevue par Cruveilhier, décrite par Bourdon et Luys, par Charcot et Vulpian, Axenfeld, Jaccoud, Leyden, Pierret, etc., en font un type aujourd'hui parfaitement connu jusque dans ses localisations rares, jusque dans ses formes anormales.

Elle est caractérisée à l'œil nu par une couleur grise et une transparence spéciale des cordons postérieurs, qu'on les examine sur une section transversale ou par transparence à travers la pie-mère. Cette membrane est presque toujours épaissie et très adhérente au niveau des cordons malades.

On peut distinguer deux phases dans la marche de cette altération.

Au début, il existe une augmentation du nombre des éléments de la névroglie, et les parties malades paraissent un peu tuméfiées ; dans un deuxième degré, au contraire, il y a atrophie des éléments cellulaires de la névroglie, épaissement de son tissu fibreux et atrophie des tubes nerveux.

Lorsqu'on examine au microscope un petit fragment de la substance semi-transparente et grise de la partie malade à la première période et à l'état frais, après l'avoir dilacéré dans l'eau, on voit tout d'abord un assez grand nombre de cellules embryonnaires. Ces éléments siègent dans une substance amorphe granuleuse. Les tubes nerveux sont conservés ainsi que les cellules nerveuses des cornes antérieures et postérieures. Les vaisseaux, dans la région altérée, présentent leurs gaines périvasculaires dilatées et remplies de cellules lymphatiques granuleuses.

Pour avoir une idée complète de la lésion, il faut faire durcir méthodiquement la moelle dans l'acide chromique faible ou dans le liquide de Müller. Il est essentiel qu'elle n'ait été ni tirillée ni pressée entre les doigts. Le durcissement effectué, on pratique des coupes transversales et longitudinales, de manière à avoir des préparations suffisamment minces qu'on colore au carmin, qu'on traite ensuite par l'alcool absolu, puis par l'essence de térébenthine ou de girofle, et que l'on conserve enfin dans le baume du Canada ou la résine Damar.

Sur ces préparations, les parties malades sont beaucoup plus colorées que les faisceaux sains, parce qu'elles renferment plus d'éléments qui fixent le carmin. Aussi peut-on apprécier à l'œil nu l'étendue de la lésion sur les sections transversales de la moelle durcie par l'acide chromique, lorsqu'on les colore par le carmin (Bouchard).

Si l'on étudie comparativement au microscope, sur des coupes horizontales de la moelle, les faisceaux sains et les faisceaux postérieurs altérés, on reconnaît dans les premiers que les tubes nerveux sectionnés sont réguliers, séparés les uns des autres par les minces cloisons de la névroglie et par des vaisseaux (voy. B, fig. 280). La névroglie présente de distance en distance quelques éléments cellulaires petits. Dans les faisceaux postérieurs, au contraire, les tubes nerveux sont d'un diamètre variable : les uns sont très petits, bien qu'ils offrent encore leur cylindre d'axe et une enveloppe de myéline ; les autres sont de volume normal ou plus larges qu'à l'état sain, et

leur cylindre d'axe présente parfois une hypertrophie considérable. De plus, entre les tubes nerveux, la névroglie offre à considérer des traînées ou des amas de petites cellules dont les noyaux seuls sont visibles lorsqu'on a employé le mode de préparation indiqué.

Les coupes longitudinales de la moelle montrent des détails histologiques analogues et de tout point comparables.

Dans un stade plus avancé de la maladie, les cordons postérieurs sont soudés l'un à l'autre par une néoformation de tissu conjonctif qui remplit le sillon postérieur (voyez la section complète de la moelle représentée dans la figure 280). Ce tissu conjonctif, jouant le rôle de tissu cicatriciel, unit intimement les deux faisceaux de Goll, qui auparavant étaient simplement adossés.



FIG. 280. Coupe de la moelle épinière dans l'ataxie locomotrice (dégénérescence grise atrophique ou sclérose des cordons postérieurs).

Dans la figure C qui représente une coupe complète de la moelle, la partie comprise entre les cornes postérieures en bas de la figure est altérée, et elle paraît, à ce faible grossissement (10 diamètres), plus finement grenue que les cordons latéraux. Ces faisceaux postérieurs sont absolument soudés et ne présentent plus de sillon postérieur.

B, section transversale des cordons latéraux sains; A, section transversale des cordons postérieurs altérés et dans lesquels la névroglie est plus épaisse et fibrillaire.

A la suite de ces altérations, les faisceaux postérieurs subissent une atrophie plus ou moins considérable.

Si on les examine alors avec un fort grossissement sur des coupes transversales, on reconnaît que les tubes nerveux sont séparés par des fibrilles connectives très fines entre-croisées dans tous les sens (A, fig. 280). Au milieu de ces fibrilles se montrent quelques noyaux. Les tubes nerveux sont amincis, mais ils sont toujours conservés ainsi que leurs cylindres-axes. Quelques auteurs ont prétendu que les tubes nerveux ont disparu quand la sclérose est arrivée à cette période; mais il est constant qu'on les retrouve toujours sur des coupes bien faites et après la coloration par le carmin. Quand l'altération est très avancée, ils peuvent être réduits à leur cylindre-axe, leur gaine de myéline ayant complètement disparu.

La paroi des capillaires et des petits vaisseaux est épaissie; ils deviennent rigides et leur calibre est diminué. En même temps on observe un grand nombre de corpuscules amyloïdes sur leur trajet; ces derniers sont disséminés aussi dans le tissu de la névroglie et tout particulièrement au-dessous de la pie-mère.

Les racines postérieures des nerfs spinaux sont devenues transparentes et si petites, qu'au lieu d'avoir, comme à l'état normal, un volume double de celui des racines antérieures, elles ne représentent plus que la moitié, ou même moins, du diamètre de celles-ci.

Dans l'ataxie locomotrice, la lésion ne se borne pas toujours aux cordons postérieurs; elle empiète quelquefois un peu sur la portion corticale des cordons latéraux qui leur est contiguë. Il en résulte des symptômes nouveaux de paralysie en rapport avec ces lésions.

La région lombaire est généralement celle où la lésion des cordons postérieurs est la plus avancée et la plus ancienne; dans la région dorsale et dans la région cervicale, les lésions sont presque toujours moins accusées. Les tubercules quadrijumeaux, la bandelette des nerfs optiques, et ces nerfs eux-mêmes sont atrophiés, grisâtres, demi-transparents; quelquefois même le nerf hypoglosse et le nerf auditif présentent la même atrophie.

Les symptômes caractéristiques de l'ataxie sont dus, non pas, comme on le pensait d'abord, à une lésion de la totalité des cordons postérieurs, mais seulement à la sclérose des cordons radiculaires ou cordons cunéiformes. Dans plusieurs observations, dont la première a été publiée par Pierret, ces cordons n'étaient altérés que dans leurs faisceaux les plus voisins des cornes postérieures. Les lésions des cordons de Goll seraient donc simplement consécutives et causées par une dégénérescence ascendante. Dans le plus grand nombre des

autopsies d'ataxie locomotrice publiées jusqu'ici, les faisceaux radiculaires et les faisceaux de Goll étaient malades au même degré.

Les cellules des ganglions rachidiens et celles des centres gris de

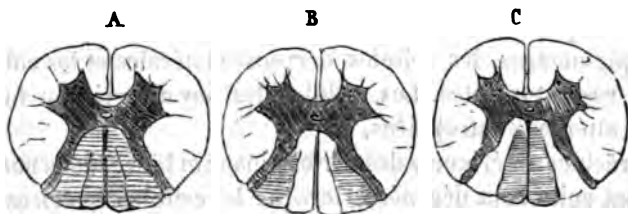


FIG. 281. — A, sclérose de la totalité des cordons postérieurs ; les faisceaux de Goll et les zones radiculaires sont altérés à la fois (ataxie locomotrice vulgaire).

B, sclérose des deux zones radiculaires postérieures (les faisceaux de Goll sont respectés) ; ataxie locomotrice au début.

C, sclérose limitée aux faisceaux de Goll ; dégénérescence ascendante (d'après Charcot).

la moelle étaient absolument normales dans la grande majorité des cas.

Sclérose latérale amyotrophique. — Charcot a publié en 1866 (1) la première observation clinique se rapportant à la sclérose symétrique des cordons latéraux et en a fait depuis, en s'appuyant sur une série d'observations nouvelles recueillies par Gombault (2), Joffroy, Debove, etc., un type symptomatique défini, la *paraplégie spasmodique*.

La sclérose ou dégénérescence grise des cordons latéraux est, au point de vue de la lésion histologique, exactement la même que celle de l'ataxie locomotrice ; aussi n'y reviendrons-nous pas. Son siège correspond absolument au trajet des faisceaux pyramidaux et il est le même que celui de la dégénérescence descendante (voy. page 720 et suiv.). La lésion commence au bulbe de chaque côté des olives, et, après l'entre-croisement des pyramides, se montre de chaque côté de la moelle en deux points, dans la partie la plus reculée des faisceaux latéraux et à la partie interne des cordons antérieurs. Elle devient de moins en moins étendue, et la partie altérée s'effile à mesure qu'on examine les parties inférieures de la moelle. Lorsqu'elle est très prononcée, elle est facile à reconnaître même à l'œil nu à la surface de la moelle à travers la pie-mère. Lorsque la moelle a été durcie, et qu'on en a coloré par le carmin des sections transversales,

(1) *Bulletin de la Société méd. des hôpitaux*, 1866, p. 24-31.

(2) Gombault, *Étude sur la sclérose amyotrophique* (thèse de Paris, 1877).

on peut reconnaître les ilots malades à la coloration rouge qu'ils présentent.

Charcot distingue deux stades dans cette maladie : dans le premier, les cordons blancs sont seuls atteints ; dans le second, les cellules multipolaires des cornes antérieures sont atrophiées et fortement pigmentées, les cellules nerveuses latérales et les colonnes de Clarke restant intactes. Les cellules des noyaux gris du bulbe sont parfois altérées et atrophiées.

Les racines antérieures des nerfs spinaux et les cordons nerveux qui leur font suite sont dégénérés lorsque les cellules motrices sont envahies ; les muscles auxquels ils se rendent sont eux-mêmes atrophiés.

Ces caractères, qui rapprochent la sclérose latérale amyotrophique de l'atrophie musculaire progressive, font que plusieurs pathologistes, Leyden entre autres, n'admettent pas encore la sclérose latérale amyotrophique comme une entité pathologique distincte.

La *sclérose en plaques disséminées* diffère de toutes celles qui précèdent par son irrégularité et par ce fait qu'elle n'est localisée systématiquement dans aucun faisceau médullaire.

Cruveilhier a décrit, dans son *Atlas*, cette sclérose, qui est restée à titre de curiosité jusqu'au jour où les autopsies complètes faites par Leyden (1863) (1), Rindfleisch, Vulpian, Charcot, rapprochées des observations cliniques, ont permis d'en tracer une histoire plus complète (2).

La surface de la moelle et du bulbe montrent des plaques semi-transparentes et grises d'étendue et de nombre très variables. Elles ont de 1 à 2 centimètres de longueur ou beaucoup plus, jusqu'à 10 et 20 centimètres. Elles sont asymétriques, irrégulières, et occupent indistinctement les divers cordons blancs et les centres gris de la moelle. Elles sont parfois unilatérales ou tout au moins plus prononcées d'un côté que de l'autre. Mais leur étendue et leurs limites sont quelquefois difficiles à apprécier à l'œil nu. Aussi faut-il, pour arriver à déterminer exactement les parties qui ont été atteintes à un degré variable par elles, examiner la moelle durcie sur des coupes colorées par le carmin et montées dans le baume du Canada.

Ces préparations, examinées au microscope, montrent que le tissu

(1) *Deutsche Klinik*, 1866.

(2) Voy. Ordenstein, *La paralysie agitante et la sclérose en plaques généralisées* (thèse de Paris, 1867). — Bourneville, *Scléroses en plaques généralisées*, *Revue analytique* (*Mouvement médical*, 1868).

scélérosé présente tous les caractères que nous avons déjà indiqués à propos de la sclérose en général et de la sclérose des cordons postérieurs en particulier. On y voit le même épaississement et la même condensation de la névroglie; les cellules étoilées de Deiters y sont parfois très nombreuses; les tubes nerveux ont perdu plus ou moins leur gaine de myéline. Les cellules nerveuses, lorsqu'elles sont englobées dans une plaque, résistent un certain temps, puis elles se remplissent de très nombreuses granulations jaunes, état qui correspond à l'exagération de la pigmentation normale; elles se rétractent, prennent un aspect brillant, et finalement s'atrophient et même disparaissent complètement.

Les lésions des racines et des nerfs périphériques sont en rapport avec celles des centres nerveux.

Au point de vue de sa délimitation, la sclérose en plaques est tantôt *cérébro-spinale*, tantôt purement *spinale*.

Dans le *tétanos*, Demme a décrit des lésions qui reproduisent celles de la sclérose, lésions disséminées dans toute la moelle et à leur début. Michaud a observé, dans le *tétanos*, une hypertrophie des éléments de la névroglie qui se trouvent dans la commissure grise autour du canal de l'épendyme. Nous avons étudié, par les procédés aujourd'hui classiques, un certain nombre de moelles provenant de sujets morts de *tétanos* traumatique; nous n'y avons jamais vu aucune altération.

Sclérose centrale ou péri-épendymaire. Formations kystiques au centre de la moelle. — Il existe dans la science un certain nombre d'observations dans lesquelles le tissu connectif qui entoure le canal de l'épendyme était épaissi, transformé en une plaque allongée, fibreuse, ou en une véritable tumeur disposée le long du canal central, ce qui avait lieu notamment dans un fait cité par Lancereaux. Presque toujours, en même temps que cet épaississement du tissu péri-épendymaire, on trouve le canal central de la moelle plus ou moins dilaté et rempli de liquide dans une étendue variable. La plaque fibreuse se continue généralement avec l'extrémité d'une de ces dilatations, ou bien elle occupe la paroi de la cavité anormalement dilatée.

Ces dilatations ont été diversement interprétées. Hallopeau (1)

(1) *Archives générales de médecine*, 1871 et 1872, et *Nouveau dictionnaire*, t. XVII, p. 461.

regarde ces cavités et la production nouvelle du tissu conjonctif péri-épendymaire comme le résultat pur et simple d'une myélite. Th. Simon (1) et Westphall, dans des faits analogues, ont trouvé la cavité kystique longitudinale observée, par eux, bien distincte du canal central et située en arrière, dans les cordons postérieurs. Dans un fait récemment publié par Schüppel et relaté par Leyden (2), cette cavité était étendue du côté des cordons postérieurs assez loin pour les détruire presque complètement. D'après ces derniers auteurs, il ne s'agirait pas simplement, dans ces cas, de myélite centrale, mais bien de tumeurs appartenant à la classe des gliomes ou gliosarcomes, tumeurs développées au pourtour du canal de l'épendyme et présentant dans leur intérieur des kystes continus ou non avec le canal épendymaire. La présence de ces tumeurs au milieu de la moelle deviendrait le point de départ de lésions inflammatoires de cet organe.

Dans certains cas où l'on a observé, à côté du canal central, une cavité kystique, il se pourrait que cette cavité se fût développée aux dépens du canal épendymaire, car Vulpian a observé l'existence dans la même moelle de deux de ces canaux placés au voisinage l'un de l'autre. L'un des deux serait dilaté et transformé en un kyste, tandis que l'autre resterait normal.

TUMEURS DE LA MOELLE. — Les tumeurs de la moelle sont rares et siègent surtout dans les méninges. Elles ne diffèrent pas des tumeurs du cerveau et des méninges cérébrales. Lancereaux a observé une *tumeur fibreuse* développée dans le canal de l'épendyme et occupant une partie de sa hauteur (voy. plus haut, p. 741). Nous avons vu également un petit fibrome développé dans la pie-mère de la moelle.

Les *sarcomes névrogliques* et *angiolithiques* peuvent se montrer dans les méninges rachidiennes. Nous avons déjà décrit les *tubercules* des méninges (voy. p. 681 et 711).

Il existe dans la science un très petit nombre d'observations indiscutables de *gommès syphilitiques* de la moelle; ces gommès sont semblables à celles du cerveau (voy. p. 704).

(1) *Beiträge zur Pathologie und path. Anat. der centralen nerven System* (Archiv f. psych. und nerven Krankheiten, Bd V, 1, p. 108).

(2) *Traité clinique des maladies de la moelle*, trad. franç., 1879, p. 693.

**Indications bibliographiques concernant les lésions
des tissus et des systèmes.**

Le lecteur trouvera, à la page 90, les principaux traités généraux d'anatomie pathologique que par conséquent nous nous dispensons de reproduire ici.

Il consultera avec fruit, à propos de chacun de nos chapitres, les ouvrages suivants :

LÉSIONS DES OS. — TROIA, *De novorum ossium in integris aut maximis, ob morbos, deperditionibus regeneratione experimenta*. Paris, 1775, in-12. — DUHAMEL, *Observations sur la réunion des fractures des os* (Mém. de l'Acad. des sc., 1742-1742). — TENON, *Mémoire sur l'exfoliation des os* (Mém. de l'Acad. des sc., 1758). — CRUVEILHIER, *Essai sur l'anatomie pathologique*, t. II, p. 426. Paris, 1816. — GERDY, *Recherches sur la carie* (Gazette hebdomadaire, 1854, t. I, n° 27); *Mémoire sur l'état matériel ou anatomique des os malades* (Archives de médecine, février 1836, 2^e série, t. X, p. 129); *De la périostite et de la médullite* (Archives générales de médecine, août 1853, 5^e série, t. II, p. 130). — OLLIER, *Traité expérimental et clinique de la régénération des os*, 2 vol. Paris, in-8, fig., 1867. V. Masson. — RANVIER, *Considérations sur le développement du tissu osseux* (Thèse de doctorat, Paris, 1865); *Description et définition de l'ostéite, de la carie et des tubercules des os* (Archives de physiologie, t. I, janvier 1868). — CHASSAIGNAC, *Des abcès aigus sous-périostiques* (Mém. de la Soc. de chirurg., vol. IV, p. 286); *Mémoire sur l'ostéomyélite* (Gaz. méd., 1854, n° 33). — VERNEUIL, *Note sur les cellules du tissu médullaire des os et sur leur état dans l'ostéomyélite* (Gaz. med. de Paris, 1852, n° 26). — GOSSELIN, *Mémoire sur les ostéites épiphysaires des adolescents* (Archives de méd., 1858, 5^e série, t. XI, p. 513). — GIRALDÈS, *Gazette des hôpitaux*, 1862. — LOUVET, *De la périostite phlegmoneuse diffuse* (Thèse de doctorat, Paris, 1867). — NÉLATON, *Recherches sur l'affection tuberculeuse des os* (Thèse de doctorat, Paris, 1836). — RANVIER, *Altérations histologiques des cartilages dans les tumeurs blanches* (Société anatomique, 1865, p. 701). — PAQUET, *Étude sur les tumeurs blanches* (Thèse de Paris, 1867). — R. VOLKMANN, *Maladies des os*, dans le *Handbuch der Chirurgie* de Pitha et Billroth; *Sur l'histologie de la carie et de l'ostéite* in *Langenbeck's Archiv*, t. IV. — J. GUÉRIN, *Recherches sur le rachitisme chez les enfants* (Gaz. méd., t. II, p. 6, 1834 et 1839, p. 433). — BEYLARD, *Du rachitisme, de la fragilité des os et de l'ostéomalacie* (Thèse de Paris, 1852). — BROCA, *Sur quelques points de l'anatomie pathologique du rachitisme* (Bull. de la Soc. anat., 1852, p. 141). — VIRCHOW, *Das normale Knochenwachstum und die rachitische Störungen desselben* (Archiv für path. Anat., vol. V, p. 409); *La syphilis constitutionnelle*, traduction française, A. Delahaye, 1860. — RANVIER, *Syphilis congénitale; périhépatite avec gommes syphilitiques du foie et décollement des épiphyses des os longs* (Comptes rendus de la Société de biologie, 1864, p. 39); *Recherches anatomiques dans un cas de syphilis viscérale et osseuse* (Comptes rendus de la Société de biologie, 1865, p. 171). — WEGNER, *Ueber hereditäre Knochen syphilis bei jungen Kindern* (Archiv für path. Anatomie u. Physiologie, t. IV, p. 305, 1810). — PARROT, *Société de biologie*, séance du 1^{er} juin 1872; *Société anatomique*, 1873, p. 92 : *Présentation d'os provenant d'un enfant syphilitique*; même recueil, 1873, p. 392 : *Syphilis et rachitis des enfants nouveau-nés*; même recueil, 1873, p. 248 : *Les lésions osseuses de la syphilis et le rachitis* (Archives de physiologie, 1876; Revue mensuelle de médecine et de chirurgie, 1877, p. 635); *Leçons sur la pathologie de la première enfance* (Progrès médical, n° du 6 juillet 1878). — WALDEYER et KÖBNER, *Beiträge zur Kenntniss der hereditären Knochen syphilis* (Virchow's Archiv, t. LV, p. 307). — CORNIL, *Leçons sur la syphilis*, Paris, 1879, neuvième leçon sur la syphilis des os, où se trouve une observation de BOUCHARD sur la syphilis héréditaire tardive. — RINDFLEISCH, *Lehrbuch der pathologischen Gewebelehre*, p. 486. — CH. ROBIN, *Sur l'existence de deux espèces nouvelles d'éléments anatomiques qui se trouvent dans le canal médullaire des os* (Soc. de biol., 1845). — EUGÈNE NÉLATON, *Mémoire sur les tumeurs à myélopaxes* (Thèse de Paris, 1860). — ÉDOUARD CRUVEILHIER, *Sur une forme spéciale d'abcès des os ou*

abcès douloureux des apophyses, thèse, Paris, 1865. — PONCET, *De l'ostéite au point de vue de l'accroissement des os*, Paris, 1873. — PAUL BOULEY, *De l'ostéomalacie chez l'homme et les animaux domestiques* (Thèse, Paris, 1874). — ALBERT THIERFELDER, *Pathologische Histologie der Knochen und des Periosts*, 5^e livraison de l'Atlas der pathologischen Histologie.

LÉSIONS DES CARTILAGES ET DES ARTICULATIONS. — DUPUYTREN, *Dictionnaire des sciences médicales*, t. XXII, p. 148. — BLANDIN, *Dictionnaire de médecine et de chirurgie pratiques*, t. X, p. 89. — VELPEAU, *Dictionnaire en 30 vol.*, art. MALADIES DES ARTICULATIONS. — BRODIE, *On diseases of the joints*, London, 1818. — BONNET, *Traité des maladies des articulations*, Paris, 1845. — BOUILLAUD, *Traité du rhumatisme articulaire*, Paris, 1840. — REDFERN, *Edinburgh Monthly Journal*, octobre 1849, janvier 1854. — VIRCHOW, *Archiv für path. Anat.*, t. IV, 1852. — BROCA, *Bull. de la Soc. anat.*, t. XXIV, p. 438 (*Bull. de l'Acad. de méd.*, 1855, t. XX). — O. WEBER, *Archiv für path. Anat.*, t. XIII, p. 74. — RICHET, *Mémoire sur les tumeurs blanches* (*Mém. de l'Acad. de méd.*, 1853). — CHARCOT, *Rhumatisme articulaire chronique* (Paris, Thèse de doctorat, 1853); *Leçons faites à la Salpêtrière*, 1^{re} série; *Arthropathies consécutives aux maladies du cerveau et de la moelle* (*Archiv. de physiol.*, 1868, p. 175 et 379). — OLLIVIER ET RANVIER, *Étude histologique sur l'arthropathie rhumatismale* (*Soc. de biol.*, 1865). — A. GARROT, *La goutte, sa nature, son traitement, et le rhumatisme goutteux*, ouvrage traduit de l'anglais par A. OLLIVIER et annoté par J. CHARCOT, Paris, A. Delahaye, 1867. — VERGELY, *Rhumatisme articulaire chronique* (Thèse de Paris, 1866). — CABOT, *Thèse de Paris*, 1865. — VOLKMANN, *Archiv für klinische Chirurgie*, t. II, p. 408.

LÉSIONS DU TISSU CELLULAIRE ET DES SÉREUSES. — J. HUNTER, *Traité de l'inflammation*. — BICHAT, *Anatomie générale*, t. I, Paris, 1812. — HODGKIN, *Lectures on the morbid anatomy of serous and mucous membranes*, London, 1836-1840. — COHNHEIM, *Entzündung und Eiterung* (*Archiv für path. Anat.*, t. XL, 1867, p. 1). — RECKLINGHAUSEN, *Die Lymphgefäße und ihre Beziehung zum Bindegewebe*, 1862, Berlin. — LANGERHANS ET F. A. HOFFMANN, *Ueber den Verbleib des in Circulation eingeführten Zinnobers* (*Archiv für path. Anat.*, vol. XLVIII, p. 302). — A. SCHMIDT, *Archives de Reichert et de du Bois-Reymond*, 1861, p. 545 et 675, et 1862, p. 428 et 533. — L. RANVIER, *Des éléments cellulaires des tendons et du tissu cellulaire* (*Archives de physiol.*, 1869, p. 471); *Lésions du tissu conjonctif dans l'œdème* (*Comptes rendus de l'Acad. des sc.*, juillet 1871). — E. WAGNER, *Contributions à l'anatomie pathologique de la plèvre* (*Archiv der Heilkunde*, vol. XI, 1^{re} livraison). — KÜSTER, *Développement du carcinome*, 1869; *Sur l'inflammation fongueuse des articulations* (*Archiv für path. Anat.*, t. XLVIII, p. 95). — KIENER ET POULET, *Sur la structure des tubercules* (*Comptes rendus de l'Académie des sciences*, 26 janvier 1880). — HIPPOLYTE MARTIN, *Recherches anatomo-pathologiques et expérimentales sur le tubercule* (Thèse, 1879). — GRANCHER, *Tuberculose pulmonaire* (*Archives de physiologie normale et path.*, 1878, p. 1).

LÉSIONS DES MUSCLES. — ZENKER, *Allérations des muscles dans la fièvre typhoïde*, etc. Leipzig, 1864, in-4. — WALDEYER, *Archiv für path. Anat.*, t. XXXIV, p. 473. — DUCHENNE (de Boulogne), *Traité de l'électrisation localisée*, 2^e édit.; *Paralysie musculaire pseudo-hypertrophique* (*Archives gén. de méd.*, janvier 1868). — HAYEM, *Étude sur les myosites symptomatiques* (*Archives de physiol.*, 1870, p. 81, 269, 422, 478, 569). — C. O. WEBER, *Développement du carcinome dans les muscles* (*Archiv für path. Anat.*, t. XXXIX). — WEISMANN, in *Henle und Pfeuffer's Zeitschrift*, vol. XII, p. 126, et vol. XV, p. 60. — VIRCHOW, *Sur l'inflammation parenchymateuse* (*Archiv für path. Anat.*, t. IV, p. 261).

LÉSIONS DU SANG, DU CŒUR ET DES VAISSEAUX. — BOUILLAUD, *Traité clinique des maladies du cœur*. — LEGROUX, *Recherches sur les concrétions sanguines*, Paris, 1827, et *Gazette hebdomadaire*, 1856. — BENNETT, *Edinburg med. and surg. Journal*, 1845, vol. LXV. — VIRCHOW, *Sur la leucémie*, in *Handbuch der spec. Pathologie und The-*

rapie, 1854, t. I; *Mémoires sur la coagulation du sang, sur la thrombose et l'embolie*, dans *Gesammelte Abhandlungen*, in-8, 1862. — MALASSEZ, *Nouveau procédé de micrométrie* (*Archives de physiologie normale et path.*, 1874, p. 21-31); *Nouvelle méthode de numération des globules rouges et blancs du sang* (même recueil, même année, p. 32-52); *Nouveaux procédés pour apprécier la masse totale du sang* (même recueil, même année, p. 797-810); *Recherches sur quelques variations que présente la masse totale du sang* (*Archives de physiologie*, 1875, p. 261-280); *Sur la richesse en hémoglobuline des globules du sang*; *Recherches sur les perfectionnements les plus récents apportés aux méthodes et aux appareils de numération des globules sanguins et sur un nouveau compte-globules* (*Archives de physiologie*, 1880, p. 377). — PAUL FAERZ, *De l'anoxémie des houilleux*. Communication faite à la Sorbonne au congrès des Sociétés savantes, le 16 avril 1879. — WILBOUCHEWICZ, *De l'influence des préparations mercurielles sur la richesse du sang en globules rouges* (*Archives de physiologie normale et path.*, 1874, p. 509-537). — KOCH, *Die Ätiologie der Miltbrand krankheit*. Breslau, 1876. — DAVAINÉ, *Recherches sur la septicémie et sur les caractères qui la distinguent de la maladie charbonneuse* (*Acad. des sc.*, janvier 1869); *Traité des Entozoaires*, 2^e édit.; article BACTÉRIE du *Dict. des Sc. encyclop.*, 1868. — CORN, *Beiträge zur Biologie der Pflanzen*, 1875. — PASTEUR ET JOUBERT, *Étude sur la maladie charbonneuse* (*Bulletin acad. des sciences*, 30 avril 1877); *Charbon et Septicémie* (*Acad. de méd.*, juillet 1877). — PASTEUR, JOUBERT ET CHAMBERLAND, *Charbon des poules* (*Acad. des sciences*, 1878). — QUINQUAUD, *Études hématologiques: Parallèle entre les lésions hématiques de maladies diverses* (*Archives génér. de méd.*, septembre 1870); *Recherches d'hématologie clinique*, in-8, Paris, 1880. — HAYEM, *Sur les caractères anat. du sang dans les phlegmasies* (*Comptes rendus de l'Acad. des sciences*, 15 et 22 mars 1880). — KLEBS, *Archiv für path. Anat.*, vol. XXXVIII, p. 200. — ERB, *Archiv für path. Anat.*, vol. XXXIV, p. 138. — RANVIER ET CORNIL, *Contributions à l'histologie normale et pathologique de la tunique interne des artères et de l'endocarde* (*Archives de physiol.*, t. I, p. 551). — TURNHAM, *London medical Gazet*, 1838. — PESTALOTZI, *Ueber Aneurysmata spuria der kleinen Hirnarterien*, Würzburg, 1849. — FOERSTER, *Handbuch der speciellen pathologischen Anatomie*, 1863. — PELVET, *Des anévrysmes du cœur* (*Thèse de Paris*, 1867). — LETULLE, *Thèse de doctorat*, 1880. — DEBOYE ET LETULLE, *Recherches anatomiques et cliniques sur l'hypertrophie cardiaque de la néphrite interstitielle* (*Archives génér. de méd.*, mars 1880). — CURTIS, *Note sur une tumeur de la valvule mitrale* (*Archives de physiologie normale et path.*, 1871-72, p. 262). — LANCEREUX, article ATHEROME du *Dictionnaire des sciences médicales*, t. VII. — RAYNAUD, article CŒUR du *Nouveau Dict. de méd. et de chir. prat.*, t. VIII. — PEACOCK, *Edinb. med. and. surg. Journ.*, avril 1813; *Monthly Journal*, sept. 1819. — CHARCOT ET BALL, art. AORTE du *Dict. des sc. méd.*, t. V. — BOUCHARD ET CHARCOT, *Nouvelles recherches sur l'hémorrhagie cérébrale* (*Archiv. de physiol.*, t. I, p. 110, 527, 643). — LIOUVILLE, *Anévrysmes miliaires* (*Thèse de doctorat*, 1871). — O. WEBER, in *Handbuch der Chirurgie von Pitha und Billroth*. — BUBNOFF, *Sur l'organisation du thrombus* (*Centralblatt*, 1867, n° 48). — BRUCKE (*Archiv für path. Anat.*, vol. XII, p. 81 et 172). — EBERTH, *Würzburger Verhandlungen*, t. VI, p. 27. — DURANTE, *Sur l'organisation du caillot dans les vaisseaux* (*Archives de physiol.*, juillet 1872, p. 491). — PITRES, *Recherches expérimentales sur le mode de formation et la nature des caillots qui déterminent l'hématose* (*Archives de physiologie normale et path.*, 1876, p. 230). — ROBIN, *Structure des capillaires de l'encéphale* (*Journ. de la physiol.*, t. II, 1859, p. 537). — FLOURNAY, *Contribution à l'embolie graisseuse* (*Thèse de Strasbourg*, 1878). — EGLISINCLAIR, *Ueber Fettembolie* (*De l'embolie graisseuse du poumon*), in *Corresp. Bl. f. Schweiz. Aerzte*, n° 6, p. 162, 15 mars 1879). — PELLIS, *De l'embolie graisseuse* (*Thèse de Paris*, 1879). — BILLROTH, *Histol. path.* et *Archiv für path. Anatomie*, vol. XXI, p. 423. — REBSAMEN, *Sur la mélanose des ganglions lymphatiques* (*Archiv für path. Anat.*, vol. XXIV, p. 92). — HIS, *Zeitschrift für wiss. Zoolog.*, vol. X, p. 233; vol. XI, p. 65. — OSCAR SCHÜPPEL, *Untersuchungen über Lymphdrüsen-Tuberkulose*. Tübingen, 1871. — CORNIL, *Des altérations anatomiques des ganglions lymphatiques dans la scrofule, la tuberculose, la dégénérescence amyloïde et les tumeurs* (*Journal de l'anatomie*, 1878). — DEMARQUAY, *Recherches sur la lymphorrhagie et la dilatation des vaisseaux lymphatiques* (*Société de chirurgie*, 1852, t. III, p. 139).

— U. TRÉLAT, *Tumeurs formées par la dilatation des vaisseaux lymphatiques ganglionnaires et interganglionnaires* (Société de chirurgie, 1864, t. V, p. 306 et 433). — TH. ANGER, *Des tumeurs érectiles lymphatiques* (Thèse de Paris, 1867). — MAURICE RAYNAUD, *Sur l'angioleucite généralisée des poumons* (Soc. méd. des hôpitaux, 13 mars 1874). — CORNIL, *Note sur les lymphangites pulmonaires* (Société méd. des hôpitaux, 22 mai 1874).

LÉSIONS DU SYSTÈME NERVEUX. — ROKITANSKI, *Lehrbuch der path. Anat.*, t. II, p. 498. — CURLING, *A treatise on Tetanus*, London, 1836. — LEPELLETIER, *Rev. méd.*, 1827, t. IV, p. 183. — DESCOT, *Sur les affections locales des nerfs*. Paris, 1825. — PHILIPPEAUX ET VULPIAN, *Sur la régénération des nerfs* (Mém. de la Soc. de biol., 1859, p. 343). — ARLOING ET TRIPIER, *Recherches expérimentales sur la pathogénie du tétanos* (Arch. de physiol., 1870, p. 235); *Physiol. des nerfs vagues* (même recueil, juillet 1872). — RANVIER, *Recherches sur l'histol. et la physiol. des nerfs* (Archives de physiol., mars et juillet 1872). — SCHIFF, *Comptes rendus de l'Acad. des sc.*, 1854. — WALLER, *Nouvelle méthode anatomique pour l'investigation du système nerveux*. Bonn, 1852. — LENT, *Zeitschrift für wiss. Zoologie*, t. VII, 1855, p. 145. — REMAK, *Archiv für path. Anat.*, t. XXIII, p. 441, 1862. — CORNIL, *Lésions des nerfs dans les hémiplegies anciennes* (Soc. de biol., 1863); *Tumeurs épithéliales des nerfs* (Journ. de l'anat., 1864, p. 183); *Du tubercule dans ses rapports avec les vaisseaux* (Arch. de physiol., 1868, p. 99). — LIOUVILLE, *Méningite cérébro-spinale tuberculeuse* (Archives de physiol., 1870, p. 490). — BROWN-SÉQUARD, *Leçons sur les paraplégies*. — MAGNAN, *De la lésion anatomique de la paralysie générale* (Thèse de Paris, 1866). Voyez aussi *Archives de physiol.*, 1868, t. I, p. 322, et 1869, t. II, p. 250. — FRERICHS, *Clinique des malad. du foie*, traduction française, p. 268. — BOUCHARD, *Des dégénérescences secondaires de la moelle épinière* (Archives génér. de méd., 1866); *Pathogénie des hémorragies*, thèse d'agrégation, 1869. — CHARCOT ET VULPIAN, *Sur l'anat. pathol. de l'ataxie locomotrice* (Gaz. heb., 1862). — PRÉVOST ET COTARD, *Études physiologiques et pathologiques sur le ramollissement cérébral* (Mém. de la Soc. de biol., 1866, p. 49). — ROSTAN, *Rech. sur le ramollissement du cerveau*. Paris, 1820. — ANDRAL, *Clinique méd.*, 4^e édit., t. V, p. 373; *Anat. pathol.*, t. II, p. 302. — HAYEM, *Études sur les différentes formes d'encéphalite* (Thèses de Paris, 1868). — VIRCHOW, *Constitutionnelle Encephalitis* (Archiv für path. Anat., 1867, vol. XXXVIII). — DUGUET, *Faits de sclérose du cervelet* (Soc. anatomique, 1863, p. 37). — PARROT, *Étude sur la stéatose de l'encéphale* (Archives de physiol., 1868, p. 530, 622, 706). — TÜRCK, *Dégénérescences secondaires de la moelle* (Acad. des sc. [de Vienne, mars 1851, juin 1853, mai 1855]). — GUBLER, *Du ramollissement atrophique envisagé comme lésion consécutive à d'autres affections encéphaliques* (Archives gén. de méd., 1859, t. II, p. 31). — CHARCOT ET JOFFROY, *Cas de paralysie infantile spinale* (Archives de physiol., 1869, p. 134). — VULPIAN, *Méningite spinale avec sclérose corticale annulaire de la moelle* (Archives de physiol., 1869, p. 279). — BEAUMETZ, *De la myélite aiguë*, thèse d'agrégation, 1872. — DAMASCHINO ET ROGER, *Recherches sur la paralysie spinale de l'enfance* (Soc. de biol., 1872). — LABORDE, *Paralysie essentielle de l'enfance*. Paris, 1864. — LOCKHART CLARKE, *On the pathology of tetanus* (Medico-surgical Transactions, 1865, vol. XLVIII); *On the morbid anatomy of nervous centres* (Lancet, sept. 1866). — JOFFROY ET PARROT, *Un cas de paralysie infantile* (Archives de physiol., 1869, p. 310). — JOFFROY ET DUCHENNE, *Atrophie des cellules nerveuses*, etc. (même recueil, 1869, p. 499). — DUCHENNE (de Boulogne), *Paralysie atrophique grasseuse de l'enfance* (Archives gén. de méd., juillet 1864); *Paralysie musculaire pseudo-hypertrophique* (Archives gén. de méd., janvier 1868); *De l'ataxie locomotrice* (Arch. de méd., décembre 1858, janvier, février, avril 1860). — BOURDON ET LUYTS, *Études cliniques et histologiques sur l'ataxie locomotrice* (Archives gén. de méd., novembre 1861). — FROMMAN, *Untersuchungen über die normale und pathol. Anatomie des Rückenmarkes*. Jena, 1867. — DEMME, *Beiträge zur pathol. Anat. der Tetanus*. Leipzig, 1852. — LANCEREAUX, *Mém. Soc. biol.*, 1861, p. 223. — MICHAUD, *Lésions du système nerveux dans le tétanos* (Archiv. de physiol., 1872, p. 59). — MICHAUD, *Sur la méningite et la myélite dans le mal vertébral* (Thèse de doctorat, Paris, 1871). — PIERRET, *Note sur la*

sclérose des cordons postérieurs (*Archives de physiol.*, 1872, p. 364); Note sur un cas de sclérose primitive du faisceau médian des cordons postérieurs (même recueil, 1863, p. 74-79); *Considérations anatomiques et pathologiques sur le faisceau postérieur de la moelle épinière* (même recueil et même année, p. 534-546). — BENJAMIN, *Archiv für path. Anat.*, t. XIV, p. 552. — RANVIER, *Leçons sur l'histologie du système nerveux*, 2 vol. in-8. Paris, Savy, 1878. — AXEL KEY ET GUSTAV RETZIUS, *Studien in der Anatomie des Nervensystems und des Bindegewebes*. Stockholm, 1876, 2 vol. in-f°. — MEYNER, *Stricker's Handbuch der Histologie*. — DAVID FERRIER, *Fonctions du cerveau*, traduction française. G. Baillière, 1879; *Localisation des maladies cérébrales*, traduction française. Germer Baillière, suivie d'un Mémoire de MM. CHARCOT ET PITRES sur les localisations motrices de l'écorce, in-8, 1880. — J. GRASSET, *Maladies du système nerveux, leçons faites à la Faculté de médecine de Montpellier*, 2 vol. in-8, 1879 et 1880. A. Delahaye, Paris. — BOURDON, *Recherches cliniques sur les centres moteurs des membres* (*Acad. de méd.*, 23 oct. 1877). — GRASSET, *Des localisations dans les maladies cérébrales*. Montpellier, Coulet éd., 2^e édition, 1878. — BETZ (*Centralblatt*, 1874, p. 579). — CORNIL, *Contribution à l'étude de la tuberculose* (*Journal de l'anatomie de Robin*, 1880, p. 213). — JOFFROY, *De la pachyméningite cervicale hypertrophique d'origine spontanée* (Thèse de Paris, 1873, et *Archives générales de méd.*, 1876, t. II, p. 544). — LANCEREAUX, *Des hémorrhagies méningées considérées principalement dans leurs rapports avec les néomembranes de la dure mère crânienne* (*Archives générales de méd.*, nov.-déc. 1862 et janvier 1863, et *Traité d'anatomie path.*, t. II). — HAYEM, *Des hémorrhagies intrarachidiennes* (Thèse d'agrégation, Paris, 1872). — MASIUS ET VANLAIR, *Recherches expérimentales sur la régénération anatomique et fonctionnelle de la moelle épinière*. Bruxelles, 1870. — SCHIEFFERDECKER, *Ueber Regeneration, Degeneration und Architectur des Rückenmarkes* (*Virchow's Archiv*, t. LXVII, 1876, p. 542). — E. LEYDEN, *Traité clinique des maladies de la moelle épinière*, traduction française par E. RICHARD et CH. VERY. J.-B. Baillière, 1879. — CHARCOT, *Leçons sur les maladies du système nerveux*, faites à la Salpêtrière, recueillies et publiées par Bourneville. Paris, 2 vol. in-8, 2^e édition, 1875-1880; *Leçons sur les localisations dans les maladies du cerveau*, faites à la Faculté de médecine de Paris, recueillies et publiées par Bourneville, 1876-1880, 1 vol. in-8; *Léçons cliniques sur les maladies des vieillards et les maladies chroniques*, recueillies et publiées par B. Ball, 2^e édit., 1 vol. in-8. Paris, 1874, A. Delahaye; *Leçons sur les maladies des vieillards*, recueillies par B. Ball et Ch. Bouchard. 2 fascicules (hémorrhagie et ramollissement cérébral). Paris, Delahaye, 1867. — VULPIAN, *Maladies du système nerveux*, leçons professées à la Faculté de médecine en 1877, recueillies et publiées par Bourceret. O. Doin, in-8, 1877. — DURET, *Recherches anatomiques sur la circulation de l'encéphale* (*Archives de physiologie normale et pathologique*, 1874, p. 60-91, 316-354, 664-693, 919-957); *Études expérimentales et cliniques sur les traumatismes cérébraux* (aux bureaux du *Progrès médical*, 1878, in-8). — HEUBNER, *Dieluetische Erkrankung der Hirnarterien*. Leipzig, 1874. — COHNHEIM, *Untersuchungen über ambolischen Prozesse*. Berlin, 1872. — FRITZ ET HITZIG, *Ueber die electrische Erregbarkeit des Grosshirns* (Reichert et du Bois-Reymond, *Archiv*, 1870). — VEISSIÈRE, *Recherches expérimentales à propos de l'hémi-anesthésie de cause cérébrale* (*Archives de physiologie normale et pathologique*, 1874, p. 288-299 (Thèse de Paris, 1874). — RAYMOND, *Étude sur l'hémichorée, l'hémi-anesthésie et les tremblements symptomatiques* (Thèse de doctorat. Paris, 1876). — LUBIMOFF, *Note sur le développement des vaisseaux de nouvelle formation dans la paralysie générale progressive* (*Archives de physiologie*, 1874, p. 884-889). — LANDOUZY, *Des convulsions d'origine fronto-pariétale* (Thèse de doctorat). — DE BOYER, *Études cliniques sur les lésions corticales des hémisphères cérébraux* (aux bureaux du *Progrès*, 1879). — PITRES, *Recherches sur les lésions du centre ovale et des hémisphères cérébraux étudiées au point de vue des localisations cérébrales* (aux bureaux du *Progrès médical*, 1877); *Des dégénération secondaires de la moelle épinière dans les cas de lésions corticales du cerveau* (*Progrès médical*, 1877). — CARVILLE ET DURET, *Sur les fonctions des hémisphères cérébraux* (*Archives de physiologie normale et pathologique*, 1875). — R. LÉPINE, *De la localisation dans les maladies cérébrales* (Thèse d'agrégation. Paris, 1875). — BRISSAUD, *Recherches anatomo-pathologiques et physiologiques sur la contraction permanente des hémiplegiques* (aux bureaux du *Progrès médical*, 1880). — MIERZEJEWSKI, *Étude sur les*

lésions cérébrales dans la paralysie générale (Archives de physiologie normale et pathologique, 1875, p. 195-235). — MAGNAN ET MIERZEJEWSKI, *Des lésions des parois ventriculaires et des parties sous-jacentes dans la paralysie générale* (Archives de physiologie normale et pathologique, 1873, p. 53-58 et 196-205). — PARROT, *Étude sur le ramollissement de l'encéphale du nouveau-né* (Archives de physiologie normale et pathologique, 1863 p. 59-73, 176-195, 383-303). — LANDRY, *Paralysie ascendante aiguë* (Gazette hebdomadaire, 1859, p. 39). — PELLEGRINO LÉVY, *Contribution à l'étude de la paralysie ascendante aiguë ou extenso-progressive aiguë* (Archives gén. de méd., 1865, p. 129). — HAYEM (Bulletin de la Soc. méd. d'émulation, 2^e série, t. II). — CHALVET, *De la paralysie ascendante aiguë* (Thèse de doctorat, dans laquelle se trouve une observation de VULPIAN. Paris, 1871). — DÉJÉRINE, *Recherches sur les lésions du système nerveux dans la paralysie ascendante aiguë* (aux bureaux du Progrès méd., 1879). — WESTPHAL, *Ueber einige Fälle von acuter tödlicher Spinallähmung* (Archiv für Psychiatrie, t. VI, 1876, p. 765-812). — REINHARD DE VELDEN, *Un cas de paralysie ascendante aiguë* (Deutsche Archiv für klin. Med., 1877, p. 333). — EISENLOHR, *Ein Fall von Paralysis ascendans acuta* (Archiv für path. Anat. und Phys., t. LXXIII, p. 73). — CHARCOT ET GOMBAULT, *Note sur un cas de lésions disséminées des centres nerveux observées chez une femme syphilitique*, 1863 (Archives de physiologie normale et pathologique, p. 143-156, 304-310). — GOMBAULT, *Note sur un cas de paralysie spinale de l'adulte, suivi d'autopsie* (même recueil, 1873, p. 80-87); *Contribution à l'histoire anatomique de l'atrophie musculaire progressive* (même recueil, même année, p. 590-596).

TABLE DES MATIÈRES

DU TOME PREMIER

PREMIÈRE PARTIE

Anatomie pathologique générale

PREMIÈRE SECTION

GÉNÉRALITÉS SUR L'HISTOLOGIE NORMALE. — CELLULES ET TISSUS NORMAUX

CHAPITRE PREMIER. — De la théorie cellulaire et de la constitution des cellules...	1
CHAPITRE II. — Tissus normaux.....	11
1 ^{er} Groupe. — Tissus conjonctifs, cartilagineux et osseux.....	11
— Tissu conjonctif.....	11
— cartilagineux.....	19
— osseux.....	22
2 ^e Groupe. — Tissus musculaire et nerveux.....	29
— Tissu musculaire.....	29
— nerveux.....	33
3 ^e Groupe. — Tissus épithéliaux.....	39
— Épithélium de revêtement.....	41
— glandulaire.....	45
CHAPITRE III. — Lymphes, sang, plasma.....	47
Indications bibliographiques.....	58

DEUXIÈME SECTION

GÉNÉRALITÉS SUR L'HISTOLOGIE PATHOLOGIQUE. — ALTÉRATIONS DES CELLULES ET DES TISSUS

CHAPITRE PREMIER — Altérations nutritives des éléments et des tissus.....	59
A. Lésions occasionnées par la mort des éléments et des tissus (nécrose)....	60
1 ^o Mort des éléments et des tissus par suite de l'arrêt de la circulation....	60
2 ^o Mortification des tissus par altération initiale des cellules.....	64
B. Lésions occasionnées par une nutrition insuffisante des éléments (atrophie). ..	64
C. Infiltrations séreuses et albumineuses.....	66
D. — muqueuse et colloïde.....	68
E. Infiltration amyloïde.....	72

F. Adiposité ou surcharge grasseuse et dégénérescence grasseuse.....	74
— Surcharge grasseuse	75
Dégénérescences grassesuses.....	79
G. Pigmentation des éléments et des tissus.....	76
H. Infiltration calcaire.....	82
I. — uratique.....	85
J. Lésions causées par un excès de nutrition des cellules et des tissus.....	86
CHAPITRE II. — Altérations formatives, formation nouvelle de cellules.....	88
Indications bibliographiques.....	90

TROISIÈME SECTION

DES INFLAMMATIONS

CHAPITRE PREMIER. — Définition de l'inflammation.....	93
CHAPITRE II. — Inflammation expérimentale des tissus non vasculaires.....	95
CHAPITRE III. — Irritation expérimentale des tissus vasculaires.....	101
CHAPITRE IV. — Étude analytique de l'inflammation.....	111
1° Hyperhémie ou congestion inflammatoire.....	111
2° Exsudats inflammatoires.....	112
3° Néoforinations inflammatoires.....	116
4° Dégénérescences consécutives à l'inflammation.....	131
CHAPITRE V. — Étude synthétique de l'inflammation; ses formes cliniques.....	134
I. Inflammations congestives.....	134
II. — exsudatives.....	134
III. — purulentes.....	135
IV. Suppurations infectieuses et septicémie.....	135
V. Inflammations hyperplastiques ou interstitielles.....	136
VI. — gangréneuses (voy. plus haut, p. 132).....	136
VII. — caséuses.....	136
VIII. — pseudo-membraneuses.....	136

QUATRIÈME SECTION

DES TUMEURS

CHAPITRE PREMIER. — Généralités sur les tumeurs.....	137
§ 1. Définition des tumeurs.....	137
§ 2. Classification des tumeurs.....	138
CHAPITRE II. — Tumeurs constituées par du tissu embryonnaire.....	144
Genre unique. — Sarcome.....	144
— Synonymie.....	144
— Définition.....	144
— Description générale du sarcome.....	146
— Espèces et variétés du sarcome.....	151
— Sarcome encéphaloïde.....	155
— — fasciculé.....	156
— — myéloïde.....	161
— — ossifiant.....	163
— — névroglie.....	165

<i>Genre unique.</i> — Sarcome angiolithique	166
— — muqueux.....	168
— — lipomateux.....	169
— — mélanique.....	170
— Sarcomes papillaires	172
— Développement, extension et généralisation des sarcomes.....	172
CHAPITRE III. — Tumeurs dont le type se trouve dans les différentes variétés du tissu conjonctif.....	177
1 ^{er} Genre. — Myxome.....	177
— Définition.....	177
— Description du myxome.....	177
— Espèces et variétés du myxome.....	178
— Diagnostic anatomique du myxome.....	185
— Pronostic du myxome.....	185
2 ^e Genre. — Fibromes.....	186
— Synonymie.....	186
— Définition.....	186
— Description des fibromes.....	187
— Pronostic des fibromes.....	193
3 ^e Genre. — Lipome.....	194
— Synonymie.....	194
— Définition.....	194
— Description du lipome.....	195
— Espèces et variétés du lipome.....	197
— Développement du lipome.....	198
4 ^e Genre. — Carcinome.....	199
— Synonymie.....	199
— Définition.....	200
— Description générale du carcinome.....	200
— Développement du carcinome.....	204
— Espèces et variétés du carcinome.....	208
— Diagnostic anatomique du carcinome.....	216
— Pronostic du carcinome.....	217
5 ^e Genre. — Gommès syphilitiques.....	218
— Description des gommès.....	223
— Siège des gommès.....	232
— Diagnostic anatomique des gommès.....	232
— Pronostic des gommès.....	232
6 ^e Genre. — Tubercules.....	232
— Description du tubercule.....	235
— Développement du tubercule.....	239
— Variétés du tubercule.....	242
— Diagnostic anatomique des tubercules.....	246
— Pronostic des tubercules.....	246
7 ^e Genre. — Granulations morveuses.....	247
CHAPITRE III bis. — Tumeurs ayant leur type dans le tissu cartilagineux.....	251
<i>Genre unique.</i> — Chondromes.....	251
— Définition.....	251
— Description.....	251
— Variétés des chondromes.....	253
— Siège des chondromes.....	256
— Développement et modifications ultérieures des chondromes...	257

<i>Genre unique.</i> — Pronostic	261
— Tumeurs ostéoïdes	261
CHAPITRE IV. — Tumeurs formées par du tissu osseux	265
<i>Genre unique.</i> — Ostéomes	265
— Sièges et développement	265
— A. Ostéomes en connexion avec les os. Exostoses et énostoses	266
— B. — prenant naissance loin des os	268
— Odontomes	270
CHAPITRE V. — Tumeurs constituées par du tissu musculaire. Myomes	272
1 ^{re} Genre. — Myomes à fibres striées	272
2 ^e Genre. — — lisses	273
— Développement des myomes	275
— Variétés	276
— Sièges des myomes	276
— Diagnostic anatomique des myomes	277
— Pronostic des myomes	278
CHAPITRE VI. — Tumeurs constituées par du tissu nerveux. Névromes	279
1 ^{re} Genre. — Névromes médullaires ou ganglionnaires	279
2 ^e Genre. — — fasciculés	281
CHAPITRE VII. — Tumeurs formées par des vaisseaux sanguins	284
<i>Genre unique.</i> — Angiomes	284
— Développement des angiomes	287
— Sièges	288
— Diagnostic anatomique	289
CHAPITRE VIII. — Tumeurs formées par des vaisseaux lymphatiques. Lymphangiomes	290
<i>Genre unique.</i> — Lymphangiomes	290
CHAPITRE IX. — Tumeurs formées par le tissu des ganglions lymphatiques. Lymphadénomes	292
<i>Genre unique.</i> — Lymphadénomes	292
— Définition	292
— Description des lymphadénomes	294
— Sièges des lymphadénomes	295
— Développement des lymphadénomes	301
— Diagnostic des lymphadénomes	303
— Pronostic des lymphadénomes	303
CHAPITRE IX. — Tumeurs ayant leur type dans le tissu épithélial	304
1 ^{re} Genre. — Épithéliomes	306
— Définition et classification	306
— A. Épithéliome pavimenteux	307
— B. — à cellules cylindriques	307
1 ^{re} Espèce. — Épithéliome pavimenteux lobulé	307
2 ^e — — — perlé	318
3 ^e — — — tubulé	319
4 ^e — — — à cellules cylindriques	326
2 ^e Genre. — Papillomes	330
1 ^{re} Espèce — Papillomes cornés	332
2 ^e — — — muqueux	333
3 ^e Genre. — Adénomes	337
1 ^{re} Espèce. — Adénomes acineux	338
2 ^e — — — tubulés	341
4 ^e Genre. — Des kystes	347
— 1 ^{re} Kystes sébacés	348

4 ^e Genre. — 2 ^e Kystes séreux, muqueux et colloïdes.....	352
CHAPITRE X. — Tumeurs mixtes.....	361
Indications bibliographiques sur les tumeurs.....	362
Diagnostic anatomique des tumeurs.....	365
Caractères tirés de l'examen à l'œil nu.....	365
— — — microscopique.....	375
Appendice aux tumeurs.....	375
Masses mélaniques simples circonscrites sous forme de tumeurs.....	375
Kystes hydatiques.....	378

DEUXIÈME PARTIE

Maladies des systèmes et des tissus

CHAPITRE PREMIER. — Lésions des os.....	385
§ 1. Congestion et hémorrhagie des os.....	386
§ 2. Ostéite.....	388
1 ^o — simple.....	393
2 ^o — raréfiante.....	394
3 ^o — productive.....	396
4 ^o — phlegmoneuse diffuse.....	399
§ 3. De la nécrose.....	401
§ 4. — carie.....	407
§ 5. Du cal.....	412
A. Fractures compliquées de plaies.....	413
B. — non compliquées de plaies.....	414
§ 6. Tumeurs des os.....	419
Espèces et variétés des tumeurs des os.....	420
Sarcome encéphaloïde des os.....	420
Sarcomes fasciculés des os.....	421
Sarcome myéloïde des os.....	422
— ossifiant.....	422
Myxome des os.....	422
Lipome des os.....	423
Carcinome des os.....	423
Tubercules des os.....	424
Granulations tuberculeuses des os.....	425
Gommes des os.....	430
Chondromes des os.....	432
Ostéomes des os.....	432
Épithéliome, lymphadénome des os.....	433
§ 7. Ostéomalacie.....	433
Ostéoropose sénile.....	435
§ 8. Rachitisme.....	436
§ 9. Lésions syphilitiques des os chez les enfants nouveau-nés.....	444
CHAPITRE II. — Lésions du tissu cartilagineux.....	446
CHAPITRE III. — Anatomie pathologique des articulations.....	450
§ 1. Histologie normale des articulations.....	450
§ 2. Arthrites aiguës.....	452
A. Arthrite aiguë simple et arthrite rhumatismale.....	452
B. — purulente.....	459

§ 3. Arthrites chroniques.....	460
A. Hydarthrose.....	460
B. Arthrites chroniques par continuité de l'inflammation.....	461
C. Arthrite rhumatismale chronique.....	463
§ 4. Arthrites scrofuléuses ou tumeurs blanches.....	470
§ 5. Arthrite goutteuse.....	476
§ 6. Tumeurs des articulations.....	481
CHAPITRE IV. — Des altérations du tissu conjonctif.....	485
§ 1. Congestion et hémorrhagie du tissu conjonctif.....	485
§ 2. Œdème.....	488
§ 3. Inflammation du tissu conjonctif.....	490
§ 4. — purulente du tissu conjonctif, ou phlegmon aigu.....	493
§ 5. Phlegmon chronique.....	497
§ 6. Tumeurs du tissu conjonctif.....	499
CHAPITRE V. — Lésions des membranes séreuses.....	500
§ 1. Lésions des membranes séreuses.....	500
§ 2. Inflammation des membranes séreuses.....	502
— fibrineuse des membranes séreuses.....	503
Inflammations hémorrhagiques.....	506
— purulentes des membranes séreuses.....	507
§ 3. Tumeurs des séreuses.....	511
CHAPITRE VI. — Des altérations du tissu musculaire.....	517
§ 1. Histologie normale des muscles striés de la vie animale.....	517
§ 2. Lésions de nutrition des faisceaux primitifs des muscles et des muscles eux-mêmes.....	519
Hypertrophie des muscles.....	521
Transformation granuleuse des faisceaux musculaires.....	523
Dégénérescence graisseuse des muscles.....	524
— pigmentaire des muscles.....	526
Hémorrhagie des muscles.....	530
Infarctus embolique des muscles.....	532
Multiplication des noyaux des faisceaux primitifs.....	533
Inflammation des muscles ou myosite.....	533
Rupture des muscles.....	536
§ 3. Tumeurs des muscles.....	538
§ 4. Parasites des muscles.....	540
CHAPITRE VII. — Du sang.....	543
Histologie pathologique du sang.....	543
Leucocythémie.....	551
Mélanémie.....	553
Parasites du sang.....	553
CHAPITRE VIII. — Altérations du cœur.....	555
§ 1. Lésions du péricarde.....	555
Hémorrhagies du péricarde.....	555
Hydropisie du péricarde.....	555
Inflammation du péricarde. Péricardite.....	556
§ 2. Lésions du myocarde.....	559
Atrophie du myocarde.....	559
Hypertrophie du myocarde.....	559
Dégénérescence graisseuse du myocarde.....	560
— pigmentaire du myocarde.....	561
Congestion, hémorrhagie et inflammation du myocarde.....	562
Tumeurs du myocarde.....	566

§ 3. Histologie normale de l'endocarde.....	566
Endocardite.....	569
Anévrysmes valvulaires.....	571
Caillots sanguins formés dans le cœur.....	575
CHAPITRE VIII. — Lésions des artères.....	578
§ 1. Histologie normale des artères.....	578
§ 2. — pathologique des artères.....	579
Artérite aiguë.....	580
— chronique.....	585
Anévrysmes.....	592
Oblitération des artères.....	598
— — par endartérite et thrombose.....	603
— — par embolie.....	606
Embolies graisseuses.....	608
Dégénérescence amyloïde des petites artères.....	609
Tumeurs des artères.....	609
CHAPITRE IX. — Lésions des vaisseaux capillaires.....	611
§ 1. Histologie normale des vaisseaux capillaires.....	612
§ 2. — pathologique des vaisseaux capillaires.....	613
Inflammation des capillaires.....	613
Lésions de nutrition des capillaires.....	616
CHAPITRE X. — Lésions des veines.....	619
§ 1. Histologie normale des veines.....	619
§ 2. — pathologique des veines.....	620
Inflammation des veines, phlébite.....	620
Endophlébites.....	625
Varices.....	627
CHAPITRE XI. — Lésions des vaisseaux lymphatiques.....	627
§ 1. Histologie normale des vaisseaux lymphatiques.....	631
§ 2. — pathologique des vaisseaux lymphatiques.....	631
CHAPITRE XII. — Lésions des ganglions lymphatiques.....	632
§ 1. Histologie normale des ganglions lymphatiques.....	636
§ 2. — pathologique des ganglions lymphatiques.....	636
Pigmentation des ganglions.....	640
Adénite chronique.....	645
Transformation amyloïde des ganglions.....	649
Tumeurs des ganglions lymphatiques.....	650
Tubercules des ganglions lymphatiques.....	652
CHAPITRE XIII. — Lésions des nerfs.....	658
§ 1. Histologie normale des nerfs.....	658
§ 2. — pathologique des nerfs.....	659
Des lésions qui surviennent à la suite de la section des nerfs.....	661
Tumeurs des nerfs.....	667
CHAPITRE XIV. — Lésions du cerveau et du cervelet.....	669
§ 1. Histologie normale du système nerveux central.....	669
A. — Cerveau.....	669
Topographie des circonvolutions cérébrales.....	670
Structure des circonvolutions.....	673
Cervelet.....	677
§ 2. — Lésions des méninges.....	679
Congestion et inflammation des méninges.....	679
Méningite tuberculeuse.....	681
Méningite chronique.....	685

Tumeurs des méninges.....	687
§ 3. — Altérations du cerveau et du cervelet.....	688
Congestion cérébrale.....	689
Œdème du cerveau.....	689
Lésions du cerveau dans la mélanémie.....	689
Hémorragie cérébrale.....	690
Ramollissement cérébral.....	695
Encéphalite.....	699
Méningo-encéphalite diffuse.....	700
Absès du cerveau.....	701
Encéphalite chronique ou sclérose.....	701
Tumeurs du cerveau.....	702
CHAPITRE XV. — Moelle épinière.....	706
§ 1. Histologie normale.....	706
Trajet probable des fibres de la moelle.....	709
§ 2. Altérations histologiques des méninges rachidiennes.....	710
Hémorragie des méninges rachidiennes.....	710
Méningites.....	710
A. Pachyméningite cervicale hypertrophique.....	710
B. — chronique tuberculeuse du mal de Pott.....	711
§ 3. Histologie pathologique de la moelle épinière.....	714
Congestion.....	717
Hémorragie médullaire ou hématomyélie.....	718
Ramollissement.....	718
Dégénérescences secondaires de la moelle.....	719
Myélite.....	727
A. Myélite aiguë.....	728
B. — chronique.....	732
— interstitielle ou sclérose.....	732
Tumeurs de la moelle.....	742
Indications bibliographiques concernant les lésions des tissus et des systèmes.....	743

FIN DE LA TABLE DES MATIÈRES DU TOME PREMIER.

714
715
716
717
718
719
720
721
722
723
724
725
726
727
728
729
730
731
732
733
734
735
736
737
738
739
740
741
742
743
744
745
746
747
748
749
750
751
752
753
754
755
756
757
758
759
760
761
762
763
764
765
766
767
768
769
770
771
772
773
774
775
776
777
778
779
780
781
782
783
784
785
786
787
788
789
790
791
792
793
794
795
796
797
798
799
800
801
802
803
804
805
806
807
808
809
810
811
812
813
814
815
816
817
818
819
820
821
822
823
824
825
826
827
828
829
830
831
832
833
834
835
836
837
838
839
840
841
842
843
844
845
846
847
848
849
850
851
852
853
854
855
856
857
858
859
860
861
862
863
864
865
866
867
868
869
870
871
872
873
874
875
876
877
878
879
880
881
882
883
884
885
886
887
888
889
890
891
892
893
894
895
896
897
898
899
900
901
902
903
904
905
906
907
908
909
910
911
912
913
914
915
916
917
918
919
920
921
922
923
924
925
926
927
928
929
930
931
932
933
934
935
936
937
938
939
940
941
942
943
944
945
946
947
948
949
950
951
952
953
954
955
956
957
958
959
960
961
962
963
964
965
966
967
968
969
970
971
972
973
974
975
976
977
978
979
980
981
982
983
984
985
986
987
988
989
990
991
992
993
994
995
996
997
998
999
1000





LANE MEDICAL LIBRARY

To avoid fine, this book should be returned on
or before the date last stamped below.

JUN 21 2001

J25 Cornil, Victor.
C818 Manuel d'histologie
1881 pathologique. 11816

V.1

NAME

DATE DUE

